(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001年2月8日(08.02.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/09323 A1

(51) 国際特許分類7: C12N 15/12, 15/63, C12P 21/02, C07K 14/705, 16/28, A61K 45/00, A61P 35/00, 25/28, G01N 33/566, 33/50, 33/15

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/05070 -

(22) 国際出願日:

2000年7月28日(28.07.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願平11/248036 1999年7月29日(29.07.1999) 特願平11/300253 1999年8月27日(27.08.1999) JP 1999年10月18日(18.10.1999) 60/159,590 US 特願2000/118776 2000年1月11日(11.01.2000) JP 2000年2月17日 (17.02.2000) 60/183,322 US 特願2000/183767 JP 2000年5月2日(02.05.2000)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式会社 ヘリックス研究所 (HELIX RESEARCH INSTITUTE) [JP/JP]; 〒292-0812 千葉県木更津市矢那1532番地3 Chiba (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 太田紀夫 (OTA, Toshio) [JP/JP]; 〒251-0042 神奈川県藤沢市辻堂新町 1-2-7-105 Kanagawa (JP). 磯貝隆夫 (ISOGAI, Takao) [JP/JP]; 〒300-0303 茨城県稲敷郡阿見町大室511-12 Ibaraki (JP). 西川哲夫 (NISHIKAWA, Tetsuo) [JP/JP]; 〒173-0013 東京都板橋区氷川町27-3-403 Tokyo (JP). 浩司 (HAYASHI, Koji) [JP/JP]; 〒299-0125 千 葉県市原市有秋台西1-9-446 Chiba (JP). 齋藤 薫 (SAITO, Kaoru) [JP/JP]; 〒292-0056 千葉県木更津市 木更津2-8-1-201 Chiba (JP). 山本順一 (YAMAMOTO, Jun-ichi) [JP/JP]; 〒292-0041 千葉県木更津市清見台 東3-28-3-A101 Chiba (JP). 石井静子 (ISHII, Shizuko) [JP/JP]; 〒292-0812 千葉県木更津市矢那4508-19-202 Chiba (JP). 杉山友康 (SUGIYAMA, Tomoyasu) [JP/JP]; 〒292-0045 千葉県木更津市清見台2-6-23-102 Chiba (JP). 若松 愛 (WAKAMATSU, Ai) [JP/JP]; 〒292-0014 千葉県木更津市高柳1473-4-202 Chiba (JP). 永井啓-(NAGAL, Keiichi) [JP/JP]; 〒207-0022 東京都東大和市 桜が丘3-44-14-9-204 Tokyo (JP). 大槻哲嗣 (OTSUKI, Tetsuji) [JP/JP]; 〒292-0055 千葉県木更津市朝日 3-1-10-B102 Chiba (JP). 岸本利光 (KISHIMOTO, Toshimitsu) [JP/JP]. 矢野和宏 (YANO, Kazuhiro) [JP/JP]. 神崎康治 (KANZAKI, Kouji) [JP/JP]. 井上佳 久 (INOUE, Yoshihisa) [JP/JP]; 〒573-1153 大阪府枚 方市招提大谷2-25-1 ウェルファイド株式会社 創薬 研究所内 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 清水初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.); 〒 300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階 Ibaraki (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL. PT. RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: GUANOSINE TRIPHOSPHATE BINDING PROTEIN-COUPLED RECEPTORS, GENES THEREOF AND PRODUC-TION AND USE OF THE SAME

(54) 発明の名称: グアノシン三リン酸結合蛋白質共役型の受容体およびそれらの遺伝子、ならびにそれらの製造お よび用途

(57) Abstract: By an oligocap method originally developed for isolating full-length cDNA, a plural number of full-length cDNAs are isolated from a human mammary gland tissue cDNA library. Among these cDNAs, a clone (C-MAMMA1001030) encoding a G protein-coupled receptor having 7 hydrophobic domains, which are seemingly transmembrane domains, is isolated. When the expression of C-MAMMA1001030 in tumor tissues is compared with its expression in normal tissues, C-MAMMA1001030 shows elevated expression in prostatic cancer, colonic cancer and stomach cancer but reduced expression in brain tumor and testicular cancer. When the expression dose of C-MAMMA1001030 in the brain (frontal lobe and hippocampus) of a patient with Alzheimer's disease is compared with its expression dose in a normal adult, it shows elevated expression in the hippocampus of the patient with Alzheimer's disease. These facts suggest that C-MAMMA1001030 might relate to cancer and Alzheimer's disease.

[続葉有]



(57) 要約:

完全長 cDNA を単離するために独自に開発したオリゴキャップ法により、ヒト乳腺組織 cDNA ライブラリーから完全長 cDNA を複数単離し、その中から 7 個の膜質通ドメインと考えられる疎水性領域を有する G 蛋白質共役型受容体をコードするクローン (C-MAMMA1001030) を単離した。C-MAMMA1001030 の腫瘍組織での発現を正常組織での発現と比較すると、前立腺癌、結腸癌及び胃癌では発現が増強していたが、脳腫瘍及び精巣癌では正常と比較して発現が減少していた。また、アルツハイマー病患者の脳 (前頭葉及び海馬) における C-MAMMA1001030 遺伝子の発現量を正常成人における発現量と比較した結果、アルツハイマー病患者の海馬では発現が増加していることが判明した。これら事実から、C-MAMMA1001030 には、癌やアルツハイマー病との関連が示唆された。

1

明細書

グアノシン三リン酸結合蛋白質共役型の受容体およびそれらの遺伝子、 ならびにそれらの製造および用途

技術分野

本発明は、新規なグアノシン三リン酸結合蛋白質共役型の受容体およびそれらの遺伝子、ならびにそれらの製造および用途に関する。

背景技術

G蛋白質共役型受容体(G protein-coupled receptors/GPCR)は、三量体型GTP 結合蛋白質の活性化を介して細胞内にシグナルを伝達する細胞膜受容体群の総称 である。G蛋白質共役型受容体は、分子内に細胞膜貫通領域を7回有する構造上の 特性から、「7回膜貫通型受容体」とも呼ばれる。G蛋白質共役型受容体は様々な 生理活性物質の情報を、三量体型GTP結合蛋白質の活性化、それにより引き起こさ れる細胞内セカンドメッセンジャーの変動を介して細胞膜から細胞内へと伝達す る。三量体型GTP結合蛋白質により制御される細胞内セカンドメッセンジャーは、 アデニレートシクラーゼを介するcAMP、フォスフォリバーゼCを介するCa⁴などが よく知られているが、三量体型GTP結合蛋白質を介したチャネルの制御、リン酸化 酵素の活性化など多くの細胞蛋白がその標的となっていることが最近明らかとな ってきた (Annu. Rev. Neurosci.(97) 20:399)。G蛋白質共役型受容体に対する 基質(リガンド)は、大変多岐に渡っており、タンパク性ホルモン、ケモカイン 、ペプチド、アミン、脂質由来物質、さらにはトロンビンの様なプロテアーゼも その一例となる。現在、遺伝子が同定されたG蛋白質共役型受容体の数は感覚器受 容体を除くと、ヒトで300個弱存在するが、リガンドが同定されたG蛋白質共役型 受容体の数は、そのうち約140種類に過ぎず、リガンド未知な「オーファン G蛋白

質共役型受容体」が100種類以上存在している。しかしながら実際のヒトゲノム中には、少なくとも400種類、場合によっては1000種類もの6蛋白質共役型受容体が存在する、とも想定されている(Trends Pharmacol. Sci. (97) 18:430)。この事は、今後のゲノム解析の飛躍的進展に伴って、機能未知なオーファン6蛋白質共役型受容体の数も爆発的に増加する事を意味している。

これまでに世界の製薬企業により創られてきた薬剤は、その9割以上が細胞外空間での相互作用を標的としており、その中でも6蛋白質共役型受容体に関連する低分子薬は約半数を占めている。その根拠としては、6蛋白質共役型受容体が関連する疾患が、遺伝的疾患を始めとして、脳神経系、循環器系、消化器系、免疫系、運動器系、泌尿器生殖器系など、非常に多くの領域に関連することにある。そのため、最近では多くの製薬企業がゲノム解析で明らかとなったオーファン6蛋白質共役型受容体を所有し、リガンド探索と生理機能の解明に鎬を削っている。こうした状況を背景として、最近では新規6蛋白質共役型受容体の生理的リガンド探索の成功例も報告され始めている。例えば、calcitonin gene-related peptide受容体 (J. Biol. Chem.(96) 271:11325)、orexin (Cell (98) 92:573)そしてprolactin-releasing peptide (Nature (98) 393:272)などの事例は、生命科学分野での基礎研究としても大きな衝撃を持つ事例であった。

特に、オーファンG蛋白質共役型受容体は新たな薬剤開発に繋がる可能性の高い標的として、多大な注目を集めている。一般的にオーファンG蛋白質共役型受容体には特異的なリガンドが存在しないため、そのアゴニスト、アンタゴニストを開発することは困難であった。しかし、近年、充実された化合物ライブラリーとハイスループットスクリーニングと組み合わせることで、オーファンG蛋白質共役型受容体を標的とした薬剤の創製が提唱されている(Trends Pharmacol. Sci. (97) 18:430, Br. J. Pharm. (98) 125:1387)。すなわち、遺伝子操作によって同定されたオーファンG蛋白質共役型受容体を、細胞内セカンドメッセンジャーであるcAMP, Ca²¹の変化を指標とした機能スクリーニングにより生理的アゴニストを発

3

見し、生体内機能解析を行うというものである。この際、化合物ライブラリーを利用して、スクリーニングをハイスループット化することにより、オーファンG 蛋白質共役型受容体に対する特異的な代替 (surrogate) アゴニスト及びアンタゴニストの発見、ひいては特定の疾患治療薬の開発も理論的には可能となる。

発明の開示

本発明の目的は、新規な G 蛋白質共役型受容体およびそれらの遺伝子、ならび にそれらの製造および用途を提供することにある。さらに当該分子を医薬品の開発研究の標的として提供することを目的とする。

本発明者らは、上記の課題を解決するために、まず、完全長 cDNA を単離するために独自に開発したオリゴキャップ法により、ヒト乳腺組織 cDNA ライブラリーから完全長 cDNA を複数単離した。

単離した cDNA の一つにつき塩基配列を決定し、その構造解析を行なったところ、7個の膜貫通ドメインと考えられる疎水性領域を有していたため、該 cDNA は G 蛋白質共役型受容体をコードしていることが判明した (このクローンを「C-MAMM A1001030」と命名した)。 C-MAMMA1001030 は、正常組織においては解析した全ての組織において発現していた。しかしながら、腫瘍組織での発現を正常組織での発現と比較すると、前立腺癌、結腸癌及び胃癌では発現が増強していた。他方、脳腫瘍及び精巣癌では正常と比較して発現が減少していた。また、アルツハイマー病患者の脳 (前頭葉及び海馬) における C-MAMMA1001030 遺伝子の発現量を正常成人における発現量と比較した結果、アルツハイマー病患者の海馬では発現が増加していることが判明した。これら事実から、C-MAMMA1001030 には、癌やアルツハイマー病との関連が示唆された。

本発明は、新規なG蛋白質共役型受容体C-MAMMA1001030および該受容体をコードするDNA、並びにそれらの製造および用途に関し、より詳しくは、

(1) グアノシン三リン酸結合蛋白質共役型の受容体をコードする下記 (a)

-)から(d)のいずれかに記載のDNA、
- (a) 配列番号: 2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするDNA。
- (b) 配列番号:1に記載の塩基配列のコード領域を含むDNA。
- (c)配列番号:2に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失、付加および/または挿入したアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするDNA。
- (d)配列番号:1に記載の塩基配列からなるDNAにストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA。
- (2) 配列番号: 2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質の部分ペプチドを コードするDNA、
 - (3) (1) または (2) に記載のDNAを含有するベクター、
- (4) (1) または(2) に記載のDNAまたは(3) に記載のベクターを保持 する形質転換体、
- (5) (1) または (2) に記載のDNAによりコードされる蛋白質またはペプチド、
- (6) (4) に記載の形質転換体を用いて蛋白質またはペプチドを発現させる工程、および発現させた蛋白質またはペプチドを回収する工程を含む、(5) に記載の蛋白質またはペプチドの製造方法、
- (7) (5) に記載の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニング方法であって、
- (a) (5) に記載の蛋白質またはペプチドに被検試料を接触させる工程、
- (b) 該蛋白質またはペプチドに結合する化合物を選択する工程、を含む方法、
- (8) (5) に記載の蛋白質とそのリガンドとの結合を阻害する活性を有する化合物のスクリーニング方法であって、
- (a) 被検試料の存在下で(5) に記載の蛋白質またはその部分ペプチドにリガンドを接触させ、該蛋白質またはその部分ペプチドとリガンドとの結合活性を検

出する工程、

- (b)被検試料非存在下での結合活性と比較して、工程(a)で検出された結合 活性を低下させる化合物を選択する工程、を含む方法、
- (9) (5) に記載の蛋白質の活性を阻害または促進する化合物をスクリーニングする方法であって、
- (a) 被検試料の存在下で該蛋白質を発現する細胞に該蛋白質のリガンドを接触 させる工程、
- (b) 該リガンドの該蛋白質への結合による細胞における変化を検出する工程、
- (c)被検試料非存在下での細胞における変化と比較して、工程(b)で検出された細胞における変化を抑制または増強させる化合物を選択する工程、を含む方法、
 - (10) (5) に記載の蛋白質に結合する抗体、
- (11) (7) から(9) のいずれかに記載のスクリーニングにより単離される化合物、
 - (12) (11) に記載の化合物を有効成分とする医薬組成物、
- (13) 配列番号:1に記載の塩基配列からなる DNA またはその相補鎖に相補的な、少なくとも15 ヌクレオチドの鎖長を有するヌクレオチド、を提供するものである。

なお、本発明において「G蛋白質共役型受容体」とは、GTP結合蛋白質の活性化を介して細胞内にシグナルを伝達する細胞膜受容体を意味する。

本発明において「リガンド」とは、G 蛋白質共役型受容体に結合し、細胞内に シグナルを伝達する生理的物質を意味する。ここで「生理的物質」とは、生体内 で G 蛋白質共役型受容体に結合している化合物を意味する。

本発明において「アゴニスト」とは、G蛋白質共役型受容体に結合し、細胞内に シグナルを伝達しうる化合物を指し、生理的物質、人工的に合成した化合物、天 然由来の化合物を含む。 本発明において「アンタゴニスト」とは、リガンドがG蛋白質共役型受容体に結合すること、もしくは細胞内にシグナルを伝達することを阻害する化合物を指し、生理的物質、人工的に合成した化合物、天然由来の化合物を含む。

本発明は、新規なG蛋白質共役型受容体および該蛋白質をコードするDNAを提供 する。本発明に含まれる、本発明者らにより単離されたヒト由来のcDNAクローン を「C-MAMMA1001030」と命名した。当該cDNAの塩基配列を配列番号:1に、当該 cDNAによりコードされる蛋白質のアミノ酸配列を配列番号: 2に示す。BLAS T検索の結果、当該cDNAがコードする蛋白質は、既知のG蛋白質共役型受容体と有 意なアミノ酸配列上の相同性を示した。具体的には、「ヒトFSH (Follicle Stim ulating Hormone) 受容体」に対して26%の相同性を示した。また、本発明者等が 単離したC-MAMMA1001030 cDNAがコードする蛋白質は、いずれもG蛋白質共役型受 容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと考えられる疎水性領域を保持していた。 これら事実から、C-MAMMA1001030 cDNAは、G蛋白質共役型受容体ファミリーに属 する蛋白質をコードしていると考えられる。G蛋白質共役型受容体は、そのリガン ドの作用によりG蛋白質の活性化を通じて細胞内へシグナル伝達を行なう活性を 有しており、上記したように遺伝的疾患を始めとして、脳神経系、循環器系、消 化器系、免疫系、運動器系、泌尿器生殖器系などの非常に多くの領域の疾患に関 連している。従って、C-MAMMA1001030蛋白質は、C-MAMMA1001030蛋白質の機能を 調節するアゴニストやアンタゴニストなどのスクリーニングに利用することがで き、上記疾患に対する医薬品の開発の重要な標的となる。

本発明は、また、C-MAMMA1001030蛋白質と機能的に同等な蛋白質を提供する。 ここで「機能的に同等」とは、対象となる蛋白質がC-MAMMA1001030蛋白質と同等 の生物学的特性を有していることを意味する。C-MAMMA1001030蛋白質が持つ生物 学的特性としては、三量体型GTP結合蛋白質の活性化を介して細胞内へシグナル伝 達を行なう活性が挙げられる。三量体型GTP結合蛋白質は、活性化する細胞内伝達 系の種類によって、Ca²⁺を上昇させるGq型、cAMPを上昇させるGs型、そしてcAMP を抑制するGi型の3種類のカテゴリーに分類される (Trends Pharmacol. Sci. (9 9) 20:118)。従って、対象となる蛋白質がC-MAMMA1001030蛋白質と同等の生物学的特性を有しているか否かは、例えば、その活性化による細胞内のcAMP濃度もしくはカルシウム濃度の変化を検出することにより評価することが可能である。

C-MAMMA1001030蛋白質と機能的に同等な蛋白質を調製するための方法の1つの態様としては、蛋白質中のアミノ酸配列に変異を導入する方法が挙げられる。このような方法には、例えば、部位特異的変異誘発法(Current Protocols in Mole cular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. Jhon Wily & Sons Section 8.1-8.5)) が含まれる。また、蛋白質中のアミノ酸の変異は、自然界において生じることもある。本発明には、このように人工的か自然に生じたものかを問わず、C-MAMMA1001030蛋白質のアミノ酸配列(配列番号:2)において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入および/もしくは付加などにより変異した蛋白質であって、C-MAMMA1001030蛋白質と機能的に同等な蛋白質が含まれる。これら蛋白質におけるアミノ酸の変異数や変異部位は、C-MAMMA1001030蛋白質の機能が保持される限り制限はない。変異数は、典型的には、全アミノ酸の10%以内であり、好ましくは全アミノ酸の5%以内であり、さらに好ましくは全アミノ酸の1%以内であると考えられる。

C-MAMMA1001030蛋白質と機能的に同等な蛋白質を調製するための方法の他の態様としては、ハイブリダイゼーション技術あるいは遺伝子増幅技術を利用する方法が挙げられる。即ち、当業者であれば、ハイブリダイゼーション技術 (Current Protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. Jhon Wily & Sons Section 6.3-6.4)を利用してC-MAMMA1001030蛋白質をコードするDNA配列 (配列番号: 1) またはその一部をもとに同種または異種生物由来のDNA試料から、これと相同性の高いDNAを単離して、該DNAからC-MAMMA1001030蛋白質と機能的に同等な蛋白質を得ることは、通常行いうることである。このようにC-MAMMA1001030蛋白質をコードするDNAとハイブリダイズするDNAによりコードさ

れる蛋白質であって、C-MAMMA1001030蛋白質と機能的に同等な蛋白質もまた本発明の蛋白質に含まれる。

このような蛋白質を単離するための生物としては、ヒト以外に、例えば、ラット、マウス、ウサギ、ニワトリ、ブタ、ウシ等が挙げられるが、これらに制限されない。

C-MAMMA1001030蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするDNAを単離するためのストリンジェントなハイブリダイゼーション条件としては、通常「1xSSC、0.1% SDS、37℃」程度の条件であり、より厳しい条件としては「0.5xSSC、0.1% SDS、42℃」程度の条件であり、さらに厳しい条件としては「0.2xSSC、0.1% SDS、65℃」程度の条件である。このようにハイブリダイゼーションの条件が厳しくなるほどプローブ配列と高い相同性を有するDNAの単離を期待しうる。但し、上記SSC、SDSおよび温度の条件の組み合わせは例示であり、当業者であれば、ハイブリダイゼーションのストリンジェンシーを決定する上記若しくは他の要素(例えば、プローブ濃度、プローブの長さ、ハイブリダイゼーション反応時間など)を適宜組み合わせることにより、上記と同様のストリンジェンシーを実現することが可能である。

このようなハイブリダイゼーション技術を利用して単離されるDNAがコードする蛋白質は、通常、C-MAMMA1001030蛋白質とアミノ酸配列において高い相同性を有する。高い相同性とは、少なくとも40%以上、好ましくは60%以上、さらに好ましくは80%以上(例えば、90%以上や95%以上)の配列の相同性を指す。相同性の特定は、BLAST検索アルゴリズムを用いて決定することができる。

また、遺伝子増幅技術 (PCR) (Current protocols in Molecular Biology ed it. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons Section 6.1-6.4) を 用いてC-MAMMA1001030蛋白質をコードするDNA配列 (配列番号:1)の一部を基に プライマーを設計し、C-MAMMA1001030蛋白質をコードするDNA配列と相同性の高い DNA断片を単離し、該DNAを基にC-MAMMA1001030蛋白質と機能的に同等な蛋白質を

得ることも可能である。

本発明は、また、本発明の蛋白質の部分ペプチドを含む。この部分ペプチドには、リガンドに結合するがシグナル伝達を行なわないペプチドが含まれる。このようなペプチドを基に作製したアフィニティーカラムは、リガンドのスクリーニングに好適に用いることができる。また、本発明の蛋白質の部分ペプチドは、抗体作製に用いることも可能である。本発明の部分ペプチドは、例えば、遺伝子工学的手法、公知のペプチド合成法、あるいは本発明の蛋白質を適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。本発明の部分ペプチドは、通常、8アミノ酸残基以上、好ましくは12アミノ酸残基以上(例えば、15アミノ酸残基以上)である。

本発明の蛋白質は、組換え蛋白質として、また天然の蛋白質として調製することが可能である。組換え蛋白質は、例えば、後述するように本発明の蛋白質をコードするDNAを挿入したベクターを適当な宿主細胞に導入し、形質転換体内で発現した蛋白質を精製することにより調製することが可能である。一方、天然の蛋白質は、例えば、後述する本発明の蛋白質に対する抗体を結合したアフィニティーカラムを利用して調製することができる(Current Protocols in Molecular Bio logy edit. Ausubel et al. (1987) Publish. Jhon Wily & Sons Section 16.1-16.19)。アフィニティー精製に用いる抗体は、ポリクローナル抗体であってもモノクローナル抗体であってもよい。また、インビトロトランスレーション(例えば、「On the fidelity of mRNA translation in the nuclease-treated rabbit reticulocyte lysate system. Dasso, M.C., Jackson, R.J. (1989) NAR 17:3129-31 44」参照)などにより本発明の蛋白質を調製することも可能である。

また、本発明は、上記本発明の蛋白質をコードするDNAを提供する。本発明のDNAとしては、本発明の蛋白質をコードしうるものであれば、その形態に特に制限はなく、cDNAの他、ゲノムDNA、化学合成DNAなども含まれる。また、本発明の蛋白質をコードしうる限り、遺伝暗号の縮重に基づく任意の塩基配列を有するDNA

が含まれる。本発明のDNAは、上記のように、C-MAMMA1001030蛋白質をコードする DNA配列(配列番号:1)あるいはその一部をプローブとしたハイブリダイゼーション法やこれらDNA配列をもとに合成したプライマーを用いたPCR法等の常法により単離することが可能である。

また、本発明は、本発明のDNAが挿入されたベクターを提供する。本発明のベクターとしては、挿入したDNAを安定に保持するものであれば特に制限されず、例えば宿主に大腸菌を用いるのであれば、クローニング用ベクターとしてはpBluescriptベクター(Stratagene社製)などが好ましい。本発明の蛋白質を生産する目的においてベクターを用いる場合には、特に発現ベクターが有用である。発現ベクターとしては、試験管内、大腸菌内、培養細胞内、生物個体内で蛋白質を発現するベクターであれば特に制限されないが、例えば、試験管内発現であればpBESTベクター(プロメガ社製)、大腸菌であればpETベクター(Invitrogen社製)、培養細胞であればpME18S-FL3ベクター(GenBank Accession No. AB009864)、生物個体であればpME18Sベクター(Mol Cell Biol. 8:466-472(1988))などが好ましい。ベクターへの本発明のDNAの挿入は、常法により、例えば、制限酵素サイトを用いたリガーゼ反応により行うことができる(Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons. Section 11.4-11.11)。

また、本発明は、本発明のDNAまたは本発明のベクターを保持する形質転換体を提供する。本発明のベクターが導入される宿主細胞としては特に制限はなく、目的に応じて種々の宿主細胞が用いられる。蛋白質製造のための産生系は、in vit roおよびin vivoの産生系がある。蛋白質を高発現させるための真核細胞としては、例えば、COS細胞、CHO細胞、293細胞などを例示することができる。宿主細胞へのベクター導入は、例えば、リン酸カルシウム沈殿法、電気バルス穿孔法 (Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons. Section 9.1-9.9)、リボフェクタミン法 (GIBCO-BRL社製

)、マイクロインジェクション法などの公知の方法で行うことが可能である。

また、本発明は、本発明の蛋白質をコードするDNA(配列番号:1に記載の塩基 配列からなるDNAまたはその相補鎖)に相補的な、少なくとも15ヌクレオチドの鎖 長を有するヌクレオチドを提供する。ここで「相補鎖」とは、A:T(ただしRNAの 場合は U) 、G:Cの塩基対からなる2本鎖核酸の一方の鎖に対する他方の鎖を指す 。また、「相補的」とは、少なくとも15個の連続したヌクレオチド領域で完全に 相補配列である場合に限られず、少なくとも70%、好ましくは少なくとも80%、よ り好ましくは90%、さらに好ましくは95%以上の塩基配列上の相同性を有すればよ い。相同性を決定するためのアルゴリズムは本明細書に記載したものを使用すれ ばよい。このようなヌクレオチドは、本発明のDNAを検出、単離するためのプロー プとして、また、本発明のDNAを増幅するためのプライマーとして利用することが 可能である。プライマーとして用いる場合には、通常、15bp~100bp、好ましくは 15bp~35bpの鎖長を有する。また、ブローブとして用いる場合には、本発明のDN Aの少なくとも一部若しくは全部の配列を含む少なくとも15bpの鎖長のヌクレオ チドが用いられる。このようなヌクレオチドは、好ましくは本発明の蛋白質をコ ードするDNAに特異的にハイブリダイズするものである。「特異的にハイブリダイ ズする」とは、通常のハイブリダイゼーション条件下、好ましくはストリンジェ ントな条件下で、本発明の蛋白質をコードするDNA(配列番号:1)とハイブリダ イズし、他の蛋白質をコードするDNAとはハイブリダイズしないことを意味する。 これらヌクレオチドは、本発明の蛋白質の異常を検査・診断するために利用で きる。例えば、これらヌクレオチドをプローブやプライマーとして用いたノーザ ンハイブリダイゼーションやRT-PCRにより、本発明の蛋白質をコードするDNAの発 現異常を検査することができる。また、これらヌクレオチドをプライマーとして 用いたポリメラーゼ連鎖反応(PCR)により本発明の蛋白質をコードするDNAやその 発現制御領域を増幅し、RFLP解析、SSCP、シークエンシング等の方法により、DN A配列の異常を検査・診断することができる。

また、これらヌクレオチドには、本発明の蛋白質の発現を抑制するためのアンチセンスDNAが含まれる。アンチセンスDNAは、アンチセンス効果を引き起こすために、少なくとも15bp以上、好ましくは100bp、さらに好ましくは500bp以上の鎖長を有し、通常、3000bp以内、好ましくは2000bp以内の鎖長を有する。このようなアンチセンスDNAには、本発明の蛋白質の異常(機能異常や発現異常)などに起因した疾患の遺伝子治療への応用も考えられる。該アンチセンスDNAは、例えば、本発明の蛋白質をコードするDNA(例えば、配列番号:1)の配列情報を基にホスホロチオネート法(Stein,1988 Physicochemical properties of phosphorothioate oligodeoxynucleotides. Nucleic Acids Res 16,3209-21 (1988))などにより調製することが可能である。

本発明のヌクレオチドは、遺伝子治療に用いる場合には、例えば、レトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノ随伴ウイルスベクターなどのウイルスベクターやリポソームなどの非ウイルスベクターなどを利用して、ex viv o法やin vivo法などにより患者へ投与を行うことが考えられる。

また、本発明は、本発明の蛋白質に結合する抗体を提供する。本発明の抗体の 形態には特に制限はなく、ポリクローナル抗体やモノクローナル抗体または抗原 結合性を有するそれらの一部も含まれる。また、全てのクラスの抗体が含まれる 。さらに、本発明の抗体には、ヒト化抗体などの特殊抗体も含まれる。

本発明の抗体は、ポリクローナル抗体の場合には、常法に従い本発明の蛋白質のアミノ酸配列に相当するオリゴペプチドを合成し、家兎に免疫することにより得ることが可能である (Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons. Section 11.12-11.13)。モノクローナル抗体の場合には、常法に従い大腸菌で発現し精製した蛋白質を用いてマウスを免疫し、その脾臓細胞と骨髄腫細胞を細胞融合させたハイブリドーマ細胞を調製し、該ハイブリドーマ細胞から得ることができる (Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & S

ons. Section 11.4-11.11) .

本発明の蛋白質に結合する抗体は、本発明の蛋白質の精製に加え、例えば、本発明の蛋白質の発現異常や構造異常の検査・診断に利用することも考えられる。 具体的には、例えば組織、血液、または細胞などから蛋白質を抽出し、ウェスタンプロッティング、免疫沈降、ELISA等の方法による本発明の蛋白質の検出を通して、発現や構造の異常の有無を検査・診断することができる。

また、本発明の蛋白質に結合する抗体を、本発明の蛋白質に関連した疾患の治療などの目的に利用することも考えられる。本発明の抗体は、本発明の蛋白質のアゴニストやアンタゴニストとして作用し得る。抗体を患者の治療目的で用いる場合には、ヒト抗体またはヒト化抗体が免疫原性の少ない点で好ましい。ヒト抗体は、免疫系をヒトのものと入れ換えたマウス(例えば、「Functional transplant of megabase human immunoglobulin loci recapitulates human antibody response in mice, Mendez, M.J. et al.(1997) Nat.Genet.15:146-156」参照)に免疫することにより調製することができる。また、ヒト化抗体は、モノクローナル抗体の超可変領域を用いた遺伝子組換えによって調製することができる(Methods in Enzymology 203, 99-121(1991))。

また、本発明は、本発明の蛋白質を利用した、本発明の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニング方法を提供する。このスクリーニング方法は、(a)本発明の蛋白質またはその部分ペプチドに被検試料を接触させる工程、(b)該蛋白質またはその部分ペプチドに結合する化合物を選択する工程を含む。

被検試料としては、特に制限はなく、例えば、種々のG蛋白質共役型受容体のリガンド活性については公知化合物やペプチド (例えば、ケミカルファイルに登録されているもの) あるいはファージ・ディスプレイ法 (J. Mol. Biol. (1991) 2 22, 301-310) などを応用して作成されたランダム・ペプチド群を用いることができる。また、微生物の培養上清や、植物、海洋生物由来の天然成分などもスクリーニングの対象となる。その他、脳をはじめとする生体組織抽出物、細胞抽出液

、遺伝子ライブラリーの発現産物などが挙げられるが、これらに制限されない。 スクリーニングに用いる本発明の蛋白質は、例えば、細胞表面に発現した形態 、該細胞の細胞膜画分としての形態、アフィニティーカラムに結合した形態であ ってもよい。

具体的なスクリーニングの手法としては、例えば、本発明の蛋白質のアフィニティーカラムに被検試料を接触させ本発明の蛋白質に結合する化合物を精製する方法、ウエストウエスタンブロッティング法など多くの公知の方法を利用することができる。これら方法を利用する場合には、被検試料は適宜標識し、この標識を利用して本発明の蛋白質との結合を検出することができる。また、これら方法の他に、本発明の蛋白質を発現する細胞膜を調製して、これをチップ上に固定し、リガンド結合時に三量体型GTP結合蛋白質が解離する事を、表面プラズモン共鳴(surface plasmon resonance)の変化で検出する方法(Nature Biotechnology (99) 17:1105)を用いることも可能である。

また、被検試料と本発明の蛋白質との結合活性は、被検試料が細胞表面に発現させた本発明の蛋白質へ結合することにより生じる細胞における変化を指標に検出することもできる。このような変化としては、例えば、細胞内のCa²¹レベルの変化やcAMPレベルの変化が挙げられるが、これらに制限されない。具体的には、G蛋白質共役型受容体に対するアゴニスト活性はGTPγS結合法により測定できる。

この方法の1つの実施例として、G蛋白質共役型受容体を発現させた細胞膜を20 mM HEPES (pH 7.4), 100 mM NaCl, 10 mM MgCl₂, 50 μ M GDP溶液中で、 35 Sで標識されたGTP γ S 400 pMと混合させ、被検試料存在下と非存在下でインキュベーション後、濾過 (filtration) を行い、結合したGTP γ Sの放射活性を比較する手法を用いることができる。

またG蛋白質共役型受容体は、三量体型GTP結合蛋白質の活性化を介して細胞内 にシグナルを伝達するシステムを共有している。三量体型GTP結合蛋白質は、活性 化する細胞内伝達系の種類によって、Ca²⁺を上昇させるGg型、cAMPを上昇させるG s型、そしてcAMPを抑制するGi型の3種類に分類される。このことを応用してGq蛋白 α サブユニットと他のG蛋白 α サブユニットとをキメラ化し、リガンドスクリーニングの際の陽性シグナルをGqの細胞内伝達経路である、Ca²+上昇に帰結させることが可能である。上昇したCa²+レベルは、TRE(TPA responsive element)を上流に有するレポーター遺伝子系、Fluor-3などの染色指示薬そして蛍光蛋白aequorinなどの変化を指標として検出ができる。同様に、Gs蛋白 α サブユニットと他のG蛋白 α サブユニットとをキメラ化し、陽性シグナルをGsの細胞内伝達経路である、cAMP上昇に帰結させ、CRE(cAMP-responsive element)を上流に有するレポーター遺伝子系での変化を指標とすることも可能である(Trends Pharmacol. Sci.(99) 20:118)。

このスクリーニング系において本発明の蛋白質を発現させる宿主細胞としては 特に制限はなく、目的に応じて種々の宿主細胞が用いられるが、例えば、COS細胞 、CHO細胞、HEK293細胞などを例示することができる。本発明の蛋白質を脊椎動物 細胞で発現させるためのベクターとしては、本発明の蛋白質をコードする遺伝子 の上流に位置するプロモーター、RNAのスプライス部位、ポリアデニル化部位およ び転写終結配列や複製起点等を有するものを好適に用いることができる。例えば 、SV40の初期プロモーターを有するpSV2dhfr (Mol.Cell.Biol.(1981)1,854-864) & pEF-BOS (Nucleic Acids Res.(1990)18,5322) pCDM8 (Nature(1987)329 ,840-842) 、pCEP4 (Invitrogen社) などは、G蛋白質共役型受容体を発現させる のに有用なベクターである。ベクターへの本発明のDNAの挿入は常法により制限酵 素サイトを用いたリガーゼ反応により行うことができる(Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Son s. Section 11.4~11.11)。また、宿主細胞へのベクター導入は、例えば、リン 酸カルシウム沈殿法、電気パルス穿孔法 (Current protocols in Molecular Bio logy edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons. Section 9. 1-9.9) 、リポフェクタミン法 (GIBCO-BRL社製) 、FuGENE6試薬 (ペーリンガーマ ンハイム社)、マイクロインジェクション法などの公知の方法で行うことが可能 である。

上記の本発明の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニング方法により、リガンドが単離されれば、本発明の蛋白質とリガンドの相互作用を阻害する化合物のスクリーニングが可能となる。従って、本発明は、また、本発明の蛋白質とそのリガンドとの結合を阻害する活性を有する化合物のスクリーニング方法を提供する。このスクリーニング方法は、(a)被検試料の存在下で本発明の蛋白質またはその部分ペプチドにリガンドを接触させ、該蛋白質またはその部分ペプチドとリガンドとの結合活性を検出する工程、(b)被検試料非存在下での結合活性と比較して、工程(a)で検出された結合活性を低下させる化合物を選択する工程、を含む。

被検試料としては、特に制限はなく、例えば、コンピナトリアル・ケミストリー技術(Tetrahedron (1995) 51,8135-8137)によって得られた化合物群、あるいはファージ・ディスプレイ法(J. Mol. Biol. (1991) 222,301-310)などを応用して作成されたランダム・ペプチド群を用いることができる。また、微生物の培養上清や、植物、海洋生物由来の天然成分などもスクリーニングの対象となる。その他、脳をはじめとする生体組織抽出物、細胞抽出液、遺伝子ライブラリーの発現産物、合成低分子化合物、合成ペプチド、天然化合物などが挙げられるが、これらに制限されない。

スクリーニングに用いる本発明の蛋白質は、例えば、細胞表面に発現した形態 、該細胞の細胞膜画分としての形態、あるいはアフィニティーカラムに結合した 形態であってもよい。

具体的なスクリーニングの手法としては、例えば、リガンドを放射性同位元素などで標識して、被検試料の存在下において本発明の蛋白質と接触させ、被検試料非存在下で検出した場合と比較して、本発明の蛋白質とリガンドとの結合活性を低下させる化合物を、該リガンドに付された標識を基に検出する方法を用いる

ことができる。また、上記の本発明の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニングの場合と同様に、細胞内の変化を指標にスクリーニングすることも可能である。即ち、本発明の蛋白質を発現する細胞に被検試料の存在下でリガンドを接触させ、被検試料非存在下で検出した場合と比較して、該細胞における変化を減少させる化合物を選択することにより、本発明の蛋白質とリガンドとの結合を阻害する化合物をスクリーニングすることが可能である。本発明の蛋白質を発現する細胞は、上記した本発明の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニングの場合と同様に調製することができる。このスクリーニングにより単離される化合物は、本発明の蛋白質のアゴニストやアンタゴニストの候補となる。

また、本発明は、本発明の蛋白質の活性を阻害または促進する化合物をスクリーニングする方法を提供する。このスクリーニング方法は、(a)被検試料の存在下で本発明の蛋白質を発現する細胞に該蛋白質のリガンドを接触させる工程、(b)該リガンドの本発明の蛋白質への結合による細胞における変化を検出する工程、(c)被検試料非存在下での細胞における変化と比較して、工程(b)で検出された細胞における変化を抑制または増強させる化合物を選択する工程、を含む。

被検試料としては、上記の本発明の蛋白質とリガンドとの結合を阻害する化合物のスリーニング方法と同様に、コンビナトリアル・ケミストリー技術によって得られた化合物群、ファージ・ディスプレイ法などを応用して作成されたランダム・ペプチド群、微生物の培養上清や、植物、海洋生物由来の天然成分、生体組織抽出物、細胞抽出液、遺伝子ライブラリーの発現産物、合成低分子化合物、合成ペプチド、天然化合物などを用いることができる。また、上記の本発明の蛋白質とリガンドとの結合を阻害する化合物のスリーニングにより単離された化合物を被検試料として用いることも可能である。本発明の蛋白質を発現する細胞は、上記した本発明の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニングの場合と同様に調製することができる。被検試料接触後の細胞における変化は、上記のスクリーニ

ング方法と同様に、細胞内のCa²⁺レベルやcAMPレベルの変化を指標に検出することができる。また、細胞内のシグナル伝達を検出する場合には、ルシフェラーゼなどをレポーター遺伝子とするレポーターアッセイ系等の測定系を利用して検出することも可能である。

この検出の結果、被検試料非存在下においてリガンドを接触させた場合の細胞における変化と比較して、被検試料を接触させた場合における細胞における変化が抑制されていれば、用いた被検試料は、本発明の蛋白質の活性を阻害する化合物であると判定される。逆に、被検試料が該細胞における変化を増強させれば、該化合物は、本発明の蛋白質の活性を促進する化合物であると判定される。なお、ここでいう「本発明の蛋白質の活性の促進または阻害する」とは、本発明の蛋白質に対する直接的な作用であると、間接的な作用であるとを問わず、結果として本発明の蛋白質の活性が促進または阻害されることを指す。従って、このスクリーニングにより単離される化合物には、本発明の蛋白質またはリガンドに作用してこれらの結合を阻害または促進することにより本発明の蛋白質の活性を阻害または促進する化合物の他、これらの結合自体を阻害または促進しないが、結果として本発明の蛋白質の活性を阻害または促進する化合物も含まれる。このような化合物には、例えば、本発明の蛋白質とリガンドとの結合を阻害しないが、細胞内のシグナル伝達経路を阻害若しくは促進する化合物が含まれる。

本発明のスクリーニング方法により単離される化合物を医薬品として用いる場合には、単離された化合物自体を直接患者に投与する以外に、公知の製剤学的方法により製剤化した医薬組成物として投与を行うことも可能である。例えば、薬理学上許容される担体もしくは媒体、具体的には、滅菌水や生理食塩水、植物油、乳化剤、懸濁剤などと適宜組み合わせて製剤化して投与することが考えられる。患者への投与は、一般的には、例えば、経口投与、経鼻投与、動脈内注射、静脈内注射、皮下注射など当業者に公知の方法により行いうる。投与量は、患者の体重や年齢、投与方法などにより変動するが、当業者であれば適当な投与量を適

宜選択することが可能である。また、該化合物がDNAによりコードされうるものであれば、該DNAを遺伝子治療用ベクターに組込み、遺伝子治療を行うことも考えられる。

図面の簡単な説明

図1は、C-MAMMA1001030と既報のG蛋白質共役型受容体(GPCR)とのアラインメントを示す図である。図中の「TMn」は、n番目の膜貫通部位を示す。

図2は、図1の続きの図である。

図3は、図2の続きの図である。

発明を実施するための最良の形態

次に、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明は下記実施例に限定されるものではない。なお、特に断りがない場合は、公知の方法 (Maniat is, T. at al. (1982): "Molecular Cloning - A Laboratory Manual" Cold Spring Harbor Laboratory, NY) に従って実施可能である。

[実施例1] オリゴキャップ法によるヒト乳腺組織からのcDNAライブラリーの作製

ヒト乳腺組織より、Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Second Editi on, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)記載の方法によりmRNAを抽出した。さらに、Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)記載の方法にしたがって、オリゴ(d T)セルロースカラム (Collaborative labs) を用い、poly(A)+ RNAを精製した。

該poly(A)+ RNAより、オリゴキャップ法 [M. Maruyama and S. Sugano, Gene, 138: 171-174 (1994)]によりcDNAライブラリーを作製した。配列番号: 3 で表される配列からなるオリゴキャップリンカー (合成RNA) および配列番号: 4 で表される配列からなるオリゴ(dT)アダプターを用いて、文献 [鈴木・菅野,蛋白質

核酸 酵素, 41: 197-201 (1996)、 Y. Suzuki et al., Gene, 200: 149-156 (19 97)]に記載してあるようにBAP (Bacterial Alkaline Phosphatase) 処理、TAP (Tobacco Acid Pyrophosphatase) 処理、RNAライゲーション、第一鎖cDNAの合成とRNAの除去を行った。次いで、配列番号: 5で表される5'末端側および配列番号: 6で表される3'末端側のPCRプライマーを用い、PCR (polymerase chain reaction)により2本鎖cDNAに変換し、得られたDNA断片をSfiIで切断した。次いで、DraIIで切断したベクターpME18SFL3 (GenBank AB009864) にcDNAの方向性を決めてクローニングし、cDNAライブラリーを作製した。pME18SFL3のクローン化部位は非対称性のDraIIIサイトとなっており、cDNA断片の末端にはこれと相補的なSfiI部位を付加しているので、クローン化したcDNA断片はSR αプロモーターの下流に一方向性に挿入される。

[実施例2] ヒト乳腺組織から作製したcDNAライブラリー由来のcDNAクローンの解析

(1) cDNAクローンの単離

実施例1で作製したcDNAライブラリーの一部をジーンパルサー (Biorad社製)を用いてエレクトロボレーション法で大腸菌DH10B株に導入した。形質転換体は、アンピシリンを50μg/LI含有するLB寒天培地上で培養して選択した。これらの形質転換体をアンピシリンを50μg/LI含有するLB培地で一晩培養し、プラスミド自動抽出機PI100 (クラボウ社製)を用いてプラスミドを抽出した。

(2) 単離されたcDNAクローンの塩基配列の解析

これらの形質転換体より得たクローンのプラスミドDNAについて、DNAシーケンシング試薬(BigDye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit, PE Biosystems社製)を用い、マニュアルに従ってシーケンシング反応後、DNAシーケンサー (ABI PRISM 377, PE Biosystems社製)で各cDNAクローンの5'末端または3'末端からの塩基配列を解析した。

5' 末端側からの塩基配列の決定には配列番号:7 で表されるME761FWを、3' 末端

側からの塩基配列の決定には配列番号:8で表されるME1250RVをシーケンス用プライマーとして用いた。

- (3) cDNAクローンの5'末端配列と3'末端配列のクラスター化
- (2)で決定したcDNAクローンの5'末端配列と3'末端配列を、それぞれ別々にクラスタリングした。すなわち、cDNAクローンの決定した5'末端及び3'末端からのシングルバスシーケンスデータは、各配列データとの間でBLAST解析を行い、同一遺伝子に由来すると思われるクローンのグループ化を行った。5'末端配列では相同性95%以上のコンセンサス配列が300塩基対以上、3'末端配列では相同性90%以上のコンセンサス配列が200塩基対以上の場合、同一グループとした5'末端配列グループ3'末端配列グループはさらに、同一クローンの5'末端配列と3'末端配列が同一グループ (クラスター)に属するようグループ (クラスター) 化処理を行った。
- (4) cDNAクローン配列の特徴付け

クローン配列の5'末端配列データは、次の方法に基づいて特徴付けした。

(2)ヒトmRNA配列やヒトEST配列より5'末端端が長いかを確認する。

コドンに由来するATGpr1、ATGpr2値を決定する。

- (1)GenBankを対象にしたBlastNによる相同性検索により、ヒトや他生物のmRNA配列 (権利化された配列を含む) やヒトEST配列に対して同一であるかを確認する。
- (3)全長性を予測するATGprプログラム [A. Salamov, T. Nishikawa, M. B. Swin dells. Assessing protein coding region integrity in cDNA sequencing projects. Bioinformatics 14: 384-390 (1998)]により5、末端配列中のすべての開始
- (4)GenBankを対象にしたBlastNによる相同性検索により同一としたヒトEST配列数を決定する。

また、クローン配列の3'末端配列データの特徴付けは前出の(1)および(4)について行った。

これら特徴付けを行ったクローン配列のデータをもとに新規でかつ全長である

可能性の高いcDNAクローンの選抜を行った。

(5) ヒトmRNA配列やヒトEST配列に対しての同一性5'末端の長さの比較

クローン配列の5'末端、および3'末端配列の、ヒトや他生物のmRNA配列に対する同一性は、各配列との比較配列部分の長さが200塩基以上で、94%以上一致の場合に同一と見なした。ヒトEST配列に対する同一性は5'末端配列との比較配列部分の長さが200塩基以上で、90%以上で一致の場合に同一と見なした。

ヒトmRNA配列を比較配列とし、5'末端の長さを比較する際には5'末端配列の長さがヒトmRNA配列より長い場合、または5'末端配列が翻訳開始コドンを含む場合、全長とした。比較対象配列がESTの場合には、データベース中のヒトEST配列より長く5'末端が伸びている場合、あるいは5'末端が短いクローンでも両者の差が50塩基以内である場合を便宜的に全長とし、それ以上短い場合を非全長とした。

(6) ATGprによる全長性の予測

全長性の予測にはATGpr [A. Salamov, T. Nishikawa, M. B. Swindells. Asse ssing protein coding region integrity in cDNA sequencing projects. Bioin formatics 14: 384-390 (1998)] による解析結果を用いた。ATGpr1値は計算値から全長である可能性を予測する値であり、ATGpr1値が高いほど全長である可能性が高い。なお、最大ATGpr1値及び最大ATGpr2値とは、クローン配列の5'末端配列に含まれるすべての開始コドンから予測されるATGpr1値及びATGpr2値の最大値を示し、特徴付けにはこの値を用いた。

(7)相同性検索による同一EST配列数からの新規性の予測

5'末端配列3'末端配列それぞれに対して、GenBankを用いた相同性検索から求めた。ヒトEST配列に対しては、5'末端配列との比較配列部分の長さが200塩基以上にわたって90%以上で一致する場合に同一とした。EST配列数はそのまま特徴付けに用い、新規性の指標とした。mRNA配列ばかりでなく、EST配列に対しても同一でない5'末端配列および3'末端配列をもつクローンは、新規な配列をコードする遺伝子である。同様に、同一のEST配列数が少ない5'末端配列、あるいは3'末端配列

をもつクローンもまた、新規な配列をコードするcDNAクローンであると判定した

(8) クラスターの特徴付け

5'末端配列3'末端配列をグループ化したクラスターを、次の観点に基づいて特徴付けした。

(1)GenBankを対象にしたBlastNによる相同性検索により、ヒトや他生物のmRNA配列 (権利化された配列を含む) やヒトEST配列に対して同一であるか。

クラスターに含まれるすべての5'末端配列3'末端配列のうち、1配列でもmRNA 配列に対して同一であった場合、そのクラスターはmRNA配列に対して同一なクラ スターとした。

(2)ヒトmRNA配列やヒトEST配列より5、末端が長いか。

クラスターに含まれるすべての5[°]末端配列がmRNA配列やヒトEST配列に対して 非全長であった場合、そのクラスターはmRNA配列やヒトEST配列に対して非全長で あるクラスターとした。

(3)全長性を予測するATGprプログラムによる5'末端配列中のすべての開始コドン に由来するATGpr1値およびATGpr2値。

全長性を予測するATGprプログラム [A. Salamov, T. Nishikawa, M. B. Swind ells. Assessing protein coding region integrity in cDNA sequencing projects. Bioinformatics 14: 384-390 (1998)] による5'末端配列中のすべての開始コドンに由来するATGpr1値は、クラスターに含まれる5'末端配列すべてに対してATGpr1値の最大値を、クラスターにおけるATGpr1値とした。ATGpr2値も同様にした

(4)GenBankを対象にしたBlastNによる相同性検索により同一としたヒトEST配列数。

クラスターに含まれる5'末端配列3'末端配列それぞれに対してEST配列数の最大値を求め、クラスターにおける5'末端配列の同一EST配列数3'末端配列の同一E

ST配列数とした。

(9)特徴付けからのクラスターの選抜方法

特徴付けにより得られたデータから、まず、ヒトや他生物のmRNA配列(権利化された配列を含む)と同一なクラスター、及び非全長なクラスターを除いた。それらクラスターの中から、次の条件のいずれかを満たすものを選抜した。

- (a)クラスターにおける5°末端配列の同一EST配列数が20以下で、クラスターにおけるATGpr1値が0.3を越えるクラスター。
- (b)クラスターにおけるATGpr1値が0.3以下のクラスターであっても、クラスターにおける5'末端配列の同一EST配列数が5以下で、かつ、クラスターにおける3'末端配列の同一EST配列数も5以下で、かつ、クラスター内に複数のクローンが含まれるクラスター。
- (c)クラスターにおけるATGpr1値が0.3以下のクラスターであっても、クラスターにおける5'末端配列の同一EST配列数が0で、かつ、クラスターにおける3'末端配列の同一EST配列数が1以上であるクラスター。
- (d)クラスターにおけるATGpr1値が0.3以下のクラスターであっても、クラスターにおける5'末端配列の同一EST配列数が1以上5以下で、かつ、クラスターにおける3'末端配列の同一EST配列数が0であるクラスター。
- (a)で選抜されたクラスターには、少なくとも1クローンは新規性も、全長性も高いクローンが含まれている。(b),(c),(d)で選抜されたクラスターには、全長率は低くなるものの、依然として全長で、新規なクローンが含まれている。

(10) クラスターからのクローンの選抜方法

同一クラスター内に1クローンしか含まないものについては、そのクローンを選抜した。同一クラスター内に複数のクローンを含む場合で、ATGpr1値が0.3より大のクローンが複数ある場合は、ATGpr1値がより大きい方のクローンを選択した。同一クラスター内に複数のクローンを含む場合で、ATGpr1値が0.3以下のクローンが複数ある場合、ATGpr2値が0.3より大ならば、ATGpr2値がより大きい方のクロー

ンを選択した。また、同一クラスター内に複数のクローンを含む場合で、ATGpr1値、ATGpr2値ともに0.3以下でも、クラスター内でATGpr1値、ATGpr2値がともに最大値をとるクローンがあるならば、そのクローンを選択した。同一クラスター内に複数のクローンを含む場合で、上記のようなATGpr値での選抜ができなかった場合は、5'末端配列3'末端配列及びヒトEST配列を用いてアセンブルすることにより、より5'末端側に長いクローンを選抜した。アセンブルには、Sequencher (Gene Codes社製)等を利用し、一部、アセンブルすることによっても決められなかった場合は、対象クローンすべてを全長と判断した。

(11) cDNAクローンの全長配列の解析

- (1)~(10)のようにして選抜した、新規である可能性が高いと判断されたヒト乳腺組織由来のcDNAクローンについて、全長cDNAの塩基配列を決定した。塩基配列は主に、カスタム合成DNAプライマーを用いたダイデオキシターミネーター法によるプライマーウォーキング(カスタム合成DNAプライマーを用い、PE Bi osystem社製のDNAシーケンシング試薬でマニュアルに従ってシーケンシング反応後、同社製のシーケンサーでDNA塩基配列を解析)によって決定した。全長塩基配列は上記方法により決定された部分塩基配列を完全にオーバーラップさせ最終的に確定した。次に、決定された全長のcDNAの塩基配列から推定アミノ酸配列を求めた。
- $(1) \sim (10)$ のようにして選抜した、新規でかつ完全長である可能性が高いと判断されたヒト乳腺組織由来のcDNAクローンの一例として、cDNAクローンC-MAMMA1001030の全長塩基配列を配列番号:1に示した。また全長塩基配列から推定されたcDNAクローンC-MAMMA1001030がコードする遺伝子産物のアミノ酸配列を配列番号:2に示した。

[実施例3] ATGpr と ESTiMateFL での cDNA の 5'-末端の全長率の評価 ATGpr は、ATGコドンの周辺の配列の特徴から翻訳開始コドンであるかどうかを 予測するためにヘリックス研究所のA. A. Salamov, T. Nishikawa, M. B. Swind

ellsにより開発されたプログラムである [A. A. Salamov, T. Nishikawa, M. B. Swindells, Bioinformatics, 14: 384-390 (1998); http://www.hri.co.jp/atg pr/]。結果は、そのATGが真の開始コドンである期待値 (以下ATGpr1と記載することもある) で表した (0.05-0.94)。このプログラムを全長率65%のオリゴキャップ法で作製したライブラリーからのcDNAクローンの5'-末端配列に適用してATGpr 1値を0.6以上でクローンを選択した場合、全長クローン (ORFのN-末端までもつクローン) 評価の感度と特異性はともに82~83%まで上昇した。MAMMA1001030の最大ATGpr1値は0.2であった。

[実施例4] 高密度 DNA フィルターを用いた、ハイブリダイゼーションによる 遺伝子発現解析

ナイロン膜スポット用の DNA は以下のように調製した。すなわち、大腸菌を 96 穴プレートの各ウェルに培養し (LB 培地で 37℃、16 時間) 、その培養液の一部 を、96 穴プレートの 10 μL ずつ分注した滅菌水中に懸濁し、100℃で 10 分間処理 した後、PCR 反応のサンブルとして使用した。PCR は TaKaRa PCR Amplification Kit (宝社製)を用い、プロトコールに従って1反応20 μLの反応溶液で行った 。プラスミドのインサート cDNA を増幅するために、プライマーはシークエンシン グ用のプライマーME761FW (5' tacggaagtgttacttctgc3'/配列番号:7)と ME1250 RV (5'tgtgggaggttttttctcta3'/配列番号:8)のペアー、または M13M4 (5'gttt tcccagtcacgac3'/配列番号:9)とM13RV(5'caggaaacagctatgac3'/配列番号: 10)のペアーを使用した。PCR 反応は、GeneAmp System9600 (PE バイオシステム ズ社製) で、95℃5分間処理後、95℃10秒、68℃1分間で10サイクルし、さらに 98℃20 秒間、60℃3 分間で 20 サイクル行い、72℃10 分間で行った。PCR 反応後、 2 μLの反応液を1%アガロースゲル電気泳動して、臭化エチジウムで DNA を染色 し、増幅した cDNA を確認した。増幅できなかったものは、その cDNA インサート をもつプラスミドを、アルカリ抽出法 (J Sambrook, EF Fritsh, T Maniatis, M olecular Cloning, A laboratory manual / 2nd edition, Cold Spring Harbor

Laboratory Press, 1989) で調製した。

DNA アレイの作製は以下のように行った。384 穴プレートの各ウェルに DNA を分注した。ナイロン膜(ベーリンガー社製)への DNA のスポッティングは、Biomek 2000 ラボラトリーオートメーションシステム(ベックマンコールター社製)の 3 84 ピンツールを用いて行った。すなわち、DNA の入った 384 穴プレートをセットした。その DNA 溶液に、ピンツールの 384 個の独立した針を同時に浸漬し、DNA を針にまぶした。その針を静かにナイロン膜に押し当てることによって、針に付着した DNA をナイロン膜にスポッティングした。スポットした DNA の変性および、ナイロン膜への固定は定法(J Sambrook, EF Fritsh, T Maniatis, Molecular Cloning, A laboratory manual / 2nd edition, Cold Spring Harbor Laborator y Press, 1989)に従って行った。

ハイブリダイゼーションのプローブとしては、ラジオアイソトープでラベリングした 1st strand cDNA を使用した。1st strand cDNA の合成は Thermoscript(TM) RT-PCR System (GIBCO 社製)を用いて行った。すなわち、ヒトの各組織由来 mRNA (Clontech 社製)の 1.5 μg と、1 μL 50 μM Oligo (dT)20を用いて、50μCi [α³³P]dATPを添加して付属のプロトコールに従って 1st strand cDNAを合成した。プローブの精製は、ProbeQuant(TM) G-50 micro column (アマシャムファルマシアバイオテック社製)を用いて付属のプロトコールに従って行った。次に、2 units E. coli RNase Hを添加して、室温で 10 分間インキュベートし、さらに 100μg ヒト COT-1 DNA (GIBCO 社製)を添加して、97°Cで 10 分間インキュベート後、氷上に静置してハイブリダイゼーション用のプローブとした。

ラジオアイソトープラベルしたプローブの、DNA アレイへのハイブリダイゼーションは、定法 (J Sambrook, EF Fritsh, T Maniatis, Molecular Cloning, A laboratory manual / 2nd edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 19 89) に従って行った。洗浄は、ナイロン膜を洗浄液 1 (2X SSC, 1% SDS) 中で、室温 (約 26℃) で 20 分間のインキュベートを 3 回洗浄した後、洗浄液 2 (0.1X

SSC, 1% SDS) 中で、65℃で 20 分間の洗浄を 3 回行った。オートラジオグラムは、BAS2000 (富士写真フィルム社製) のイメージプレートを用いて取得した。すなわち、ハイブリダイゼーションしたナイロン膜をサランラップに包み、イメージプレートの感光面に密着させて、ラジオアイソトープ感光用のカッセットに入れて、暗所で 4 時間静置した。イメージプレートに記録したラジオアイソトープ活性は、BAS2000 を用いて解析し、オートラジオグラムの画像ファイルとして電子的に変換して記録した。各 DNA スポットのシグナル強度の解析は、Visage High Density Grid Analysis Systems (ジェノミックソリューソンズ社製)を用いて行い、シグナル強度を数値データ化した。データは Duplicate で取得し、その再現性は 2 つの DNA フィルターを 1 つのプローブでハイブリダイゼーションして、両フィルターで対応するスポットのシグナル強度を比較した。全スポットの 95%が、相当するスポットに対して 2 倍以内のシグナル値であり、相関係数は r=0.97である。データの再現性は十分といえる。

遺伝子発現解析の検出感度は、ナイロン膜にスポットした DNA に相補的なプローブを作製し、ハイブリダイゼーションにおける、プローブ濃度依存的なスポットのシグナル強度の増加を検討して見積もった。DNA としては、PLACE1008092(GenBank Accession No. AF107253 と同一)を使用した。前述の方法で PLACE1008092の DNA アレイを作製した。プローブとしては、PLACE1008092の mRNA を in vitro合成し、この RNA を鋳型として、前述のプローブ作製法と同様にして、ラジオアイソトープでラベリングした 1st strand cDNA を合成して使用した。PLACE1008092の mRNA を in vitro合成するために、pBluescript SK(-)の T7 プロモーター側に PLACE1008092の 5'末端が結合されるように組換えたプラスミドを造成した。 すなわち、pME18SFL3の制限酵素 DraIII 認識部位に組み込まれた PLACE1008092を 助り出した。次に XhoI で切断して PLACE1008092を切り出した。次に XhoI で切断してある pBluescript SK(-)と、切り出した PLACE1008092を DNA ligation kit ver.2 (宝社製)を用いてライゲーションした。pBluescript SK(-)に組換えた PLACE1008092を PLACE1008092

E1008092 の mRNA の in vitro 合成は、Ampliscribe^(TM) T7 high yield transcrip tion kit (Epicentre technologies 社製)を用いて行った。ハイブリダイゼーションおよび各 DNA スポットのシグナル値の解析は、前述の方法と同様に行った。プローブ濃度が $1x10^7\mu g/mL$ 以下では、プローブ濃度に比例したシグナル増加が無いことから、この濃度域でのシグナルの比較は困難と考えられ、シグナル強度が 40 以下のスポットは一様に低レベルのシグナルとした。 $1x10^7\sim0.1~\mu g/mL$ の範囲でプローブ濃度依存的なシグナル値の増加があり、検出感度としてはサンプルあたり発現量比が 1:100,000 の mRNA の検出感度である。この解析の結果、MAM MA1001030 はこれらどの組織でも発現が低かった。

[実施例 5] 推定アミノ酸配列に対するシグナル配列、膜貫通領域および機能 ドメインの検索

MAMMA1001030 の推定アミノ酸配列に対して、アミノ末端のシグナル配列の有無と膜貫通領域の有無を予測、さらに蛋白質の機能ドメイン(モチーフ)検索を行った。アミノ末端のシグナル配列については PSORT [K. Nakai & M. Kanehisa, Ge nomics, 14: 897-911 (1992)]を、膜貫通領域については SOSUI [T. Hirokawa et. al. Bioinformatics, 14: 378-379 (1998)] (三井情報開発株式会社販売)を用いて解析を行った。機能ドメインの検索については Pfam (http://www.sanger.ac.u k/Software/Pfam/index.shtml)を用いた。 PSORT や SOSUI により、アミノ末端のシグナル配列や膜貫通領域が予測されたアミノ酸配列は分泌、膜蛋白質であると予測された。また、Pfamによる機能ドメイン検索において、ある機能ドメインにヒットしたアミノ酸配列はヒットデータをもとに、例えば PROSITE(http://www.e xpasy.ch/cgi-bin/prosite-list.pl)にある機能カテゴリー分類を参照にしてその蛋白質の機能予測することができる。また、PROSITE での機能ドメインの検索も可能である。MAMMA1001030 は、SOSUI により推定アミノ酸配列に膜貫通領域が検出された。

[実施例6] 全長配列による機能カテゴリー分類

MAMMA1001030 について GenBank、Swiss-Prot、UniGene の各データベースを対象に行った相同性検索の結果や、全長塩基配列から推定されたアミノ酸配列に対するドメイン検索の結果から、クローン中にコードされるタンパク質の機能予測、カテゴリー分類を行った。MAMMA1001030 は、分泌・膜タンパク質、および糖タンパク質関連タンパク質に分類された。

[実施例7]

前記実施例で開示された、本発明の cDNA クローン (C-MAMMA1001030)の塩基配列をサンガー法にて決定し、再度の確認を行なった。

試験

(1) 試薬

プラスミド抽出用試薬キット: QIAprep® Spin Miniprep Kit(QIAGEN)

塩基配列解析用試薬キット: ABI PRISM® BigDye Terminator Cycle Sequencing Kit (PE Biosystems)

塩基配列解析用オリゴヌクレオチドプライマー: C-MAMMA1001030の塩基配列決定用のオリゴヌクレオチドプライマーの配列、並びにpME18S-FL3ベクター上の共通塩基配列解析用オリゴヌクレオチドプライマー pME-S4及びpME-A4の塩基配列を以下に示した。

1030S1: TCTCCGTCTCCTGTGTCCGG/配列番号:11

1030S2: TACTGTCCCGTGGCCTTCCT/配列番号: 1 2

1030S3: CTCCTGTCAGCAGCCAGGGG/配列番号:13

1030S4: CCTGTGACCATCACCAACGG/配列番号: 1 4

1030AS1: AGAGAGGTGATCAGTGGAGC/配列番号: 15

1030AS2: ATGAGGGTCACTGAGGGGAA/配列番号: 1 6

1030AS3: GAGGAGCCCGTCTGCGAAGA/配列番号: 17

1030AS4: CGCTGCACTGCACTGCGGCC/配列番号:18

31

pME-S4: AAAGAACTGCTCCTCAGTGG/配列番号:19

pME-A4: TTTATGTTTCAGGTTCAGGG/配列番号:20

(2) 組換え体の入手

C-MAMMA1001030 クローンは、実施例 1 に示す方法によりクローニングされた。 本クローンは、発現ベクターpME18S-FL3 (GenBank アクセッション番号 AB009864 , 全長 3.4 Kb, $SR\alpha$ プロモーターを有する) の DraIII 制限酵素部位間に挿入されている。

(3) プラスミド抽出

- 1) 組換え体大腸菌を寒天培地プレート上で培養後、単離コロニーを Terrific Broth 培地に植菌して 37℃にて一晩培養を行った。
- 2) 培養液を2 叫 エッペンドルフチューブに移し、遠心分離して集菌した。
- 3) 沈殿に 250 μL の P1 緩衝液 (キットに添付: RNase A を含む) を添加して 再懸濁した。
- 4) 250μ L の P2 緩衝液(キットに添付)を添加して溶菌させた後、 350μ L の N3 緩衝液(キットに添付)を添加して中和した。
- 5) チューブを 12,000 回転にて 10 分間遠心した後に、上清をスピンカラム (キットに添付) に上層して 12,000 回転にて 1 分間遠心した。
- 6) カラムを 750μLの PE 緩衝液 (エタノールを含む:キットに添付)で洗浄した後、プラスミド DNA を 100μLの TE 緩衝液 (10 mmol/L トリス塩酸、1 mmol/L EDTA、pH 8.0) で溶出した。
- 7) プラスミド DNA 溶液の一部を TE 緩衝液で 20 倍希釈して (30 μL/570 μL)260 nm での吸光度を測定し、DNA 濃度を算出した。

(4) 塩基配列の解析

1) プラスミド DNA 約 500 ng を Polymerase-Chain Reaction (PCR)チュープ内で 8μL のプレミックス (キットに添付)、3.2 pmol の塩基配列決定用プライマー、および精製水と混合して総量 20μL とし、PCR を行った。PCR 条件は、96°C3

分間を 1 サイクル→96°C10 秒間、50°C5 秒間、60°C4 分間を 25 サイクル→4°Cに 冷却、とした。

- 2) 0.2mL PCR チューブ上にセットした 96 穴カラムに PCR 産物を上層し、2,00 0 回転で 5 分間遠心して未反応の dNTP を除いた後、陰圧下で乾燥させた。96 穴カラムは、96 穴フィルタープレート(マルチスクリーン-HV プレート:ミリボア)に一定量のカラム粒子(Sephadex G-50 Medium:アマシャム・ファルマシア・バイオテク)をカラムローダー(マルチスクリーン 45μ L カラムローダー:ミリボア)にて分取して充填し、精製水 300μ L を添加して約 2 時間膨潤させた後、2,0 00 回転で 5 分間遠心したものを用いた。
- 3) 各 PCR チューブに 20 µL の Template suppression reagent (PE Biosystems) を添加して乾燥した PCR 産物を溶解させた後、96℃にて約 2 分間加熱し、氷中で急冷した。
- 4) 各チューブを塩基配列解析装置にセットした後、塩基配列解読のための操作を行った。本機器の運転方法は、製作会社により作成された使用マニュアルに従った。

C-MAMMA1001030 の塩基配列とそれから予測されるアミノ酸配列は配列番号:1 および2に各々示す。塩基配列解析の結果、 C-MAMMA1001030 の塩基配列は前の 実施例の結果と完全に一致した。

また、同配列は1188塩基のORF(配列番号:1の第12番目から第1199番目まで)を持つ。当該ORFから予想されるアミノ酸配列(395アミノ酸、配列番号:2)は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有することが予期される。図1から3を参照のこと。このことから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが示唆された。

[実施例8]

C-MAMMA1001030 の塩基配列から推定されるアミノ酸配列を、GenBank に対して

33

BLAST2.05 (Nucleic Acids Res., 25, p3389-3402、1997) を用いて検索した。その結果を図1から3に示した。また、代表的な既知のG蛋白質共役型受容体との比較結果を表1に示した。

表1

既知の 6 蛋白質共役型受容体	C-MAMMA1001030 との相同性 (%)
TSHR HUMAN: THYROTROPIN RECEPTOR	2 4
FSHR HUMAN: FOLLICLE STIMULATING HORMONE	2 6
RECEPTOR	
LSHR HUMAN: LUTROPIC - CHORIOGONADOTROPIC H	2 3
ORMONE RECEPTOR	

C-MAMMA1001030から推定されるアミノ酸配列は既知のG蛋白質共役型受容体に対して相同性が低いことから、本遺伝子によりコードされる蛋白質はG蛋白質共役型受容体として新規なものであることが明らかになった。

[実施例9]

本発明の新規 G 蛋白質共役型受容体である C-MAMMA1001030 のヒト正常組織での発現部位を検討した。

試験方法

(1) 試薬

C-MAMMA1001030 発現解析用 polymerase chain reaction (PCR)プライマー:センスプライマーおよびアンチセンスプライマーは遺伝子解析ソフトウェア Vector NTI ver.5.2 (Informax) を用いて設計・製造した。プライマーの塩基配列を以下に示す。このプライマーは、118 塩基対の PCR 産物を生成する。

センスプライマー : GCCCTGGTAGCCTTCTCTGA/配列番号: 2 1

アンチセンスプライマー: CTGGCTGCTGACAGGAGATG/配列番号: 2 2

ヒト RAPID-SCANTM GENE EXPRESSION PANEL: 24 種のヒト組織 mRNA に由来す

る cDNA を 4 段階の濃度で 96 ウェルブレート中に調製したもの (OriGene Techn ologies, Inc.) を用いた。DNA polymerase は、TaKaRa LA Taq™ (宝酒造)を使 用した。

(2) PCR 反応

- 1) RAPID-SCAN プレートを 4℃から室温に移し、静置した。
- 2)以下の組成の反応溶液を15 型ファルコンチューブ内に調製し、氷中で保 冷した。

	調製容量
 	300 μL
25mM MgCl ₂	300µL
dNTP (各 2 mM) *	300µL
センスフ°ライマー (10 pmol/μL)	120µL
アンチセンスフ°ライマー(10 pmol/μL)	120 µL
精製水	1848μL
LA Taq (5 U/ μ L)	12 µL
総量	3000μL

*酵素に添付された試薬を使用した。

- 3) RAPID-SCAN プレートの1ウェルあたり、調製した反応溶液を25μL ずつ分 注し、ミネラルオイルを2,3滴 重層した。
 - 4) プレートをプラスティックカバーシートで被い、15 分間氷上で静置した。
- 5) プレートをサーマルサイクラー (PCR Thermal Cycler MP: 宝酒造) にセッ トし、以下の運転プログラムで反応させた。すなわち、95℃2 分間を1サイクル

→95℃15 秒間、55℃30 秒間、72℃1 分間を 35 サイクル→72℃5 分間を 1 サイクル、とした。

- (3) アガロースゲル電気泳動
- 1) PCR 産物 6μ L を 1μ L の $6\times$ 泳動用色素液と混合し、泳動装置 Mupid (コスモバイオ) にセットした 3%アガロースゲル (Nusieve 3:1 agarose, FMC Bio Products) にアプライした。
- 2) 100 V の定電圧で 40 分間泳動した。なお、泳動用緩衝液にはトリス-ホウ酸緩衝液を用いた。
 - 3) 紫外線照射下で PCR 産物の泳動像を撮影した。

1 ng の cDNA を鋳型に用いて PCR 産物の電気泳動を行い、本発明の C-MAMMA100 1030 のヒト正常組織での発現分布を確認した。その結果、C-MAMMA1001030 クローンに相当する遺伝子の発現は、以下の順であった(表 2)。

表 2

発現の強さ	組織名	
+++	脳、心臓、精巣、甲状腺	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
++	脾臓、唾液腺、副腎、前立腺、皮膚、白血球	
+	腎臓、肝臓、結腸、肺、小腸、骨格筋、胃、	•
	胎盤、卵巣、子宮、骨髄、胎児脳、胎児肝臓	
<u>±</u>	膵臓	

C-MAMMA1001030 遺伝子は、調べた限り全ての組織に発現する遺伝子である。これはハウスキーピング遺伝子の可能性も示唆される。

[実施例10]

ヒト新規 cDNA クローン C-MAMMA1001030 の病態への関与を推定することを目的

36

として、ヒト癌組織並びにアルツハイマー病脳組織における発現量を正常組織に おける発現量と比較検討した。

試験方法

(1) 試薬

Polymerase chain reaction (PCR)用プライマー: C-MAMMA1001030 発現解析用センスプライマーおよびアンチセンスプライマーは、ともに前の実施例で設計したものを用いた。また、内在性コントロールとしてヒトglyceraldehyde 3-phosphate dehydrogenase (G3PDH)を用いた。その発現解析用に使用したプライマーの塩基配列を以下に示す。

センスプライマー : ACCACAGTCCATGCCATCAC/配列番号: 23

アンチセンスプライマー: TCCACCACCCTGTTGCTGTA/配列番号: 24

なお、本プライマーセットは、452 塩基対の PCR 産物を生成する。

患者組織由来 cDNA: 前立腺、結腸、胃、膵臓、精巣、及び脳腫瘍由来の cDNA について、正常人及び癌患者由来の対応する組織由来の cDNA を、BioChain Institute から購入して用いた。また、アルツハイマー病患者由来の cDNA について、アルツハイマー病患者および正常成人の前頭葉及び海馬に由来する cDNA を BioChain Institute から購入して用いた。 DNA polymerase は、 TaKaRa LA TaqTM (宝酒造)を用いた。

(2) PCR 反応

1)以下の組成のマスターmix 反応溶液を 1.5 mL エッペンドルフチューブ内に 調製し、氷中で保冷した。

	調製容量
10×LA Tag PCR 緩衝液*	 50μL
25mM MgCl ₂	50 µL
dNTP (各 2 mM) *	50μL
センスフ°ライマー (10 pmol/μL)	$20\mu \mathrm{L}$
アンチセンスフ°ライマ- (10 pmol/μL)	20 μL
精製水	288μL
LA Taq (5 U/ μ L)	2μ L
総量	480µL
	25mM MgCl ₂ dNTP (各 2 mM) * tンスプライマー (10 pmol/µL) アンチセンスプライマー (10 pmol/µL) 精製水 LA Taq (5 U/µL)

*酵素に添付された試薬を使用した。

2) PCR 用 8 連チューブ 200 μ L 入りに 24 μ L づつ分注後、鋳型 DNA を各々1 μ L 入れ、キャップを閉めサーマルサイクラー (PCR Thermal Cycler MP: 宝酒造) にセットし、以下の運転プログラムで反応させた。 すなわち、95 $^{\circ}$ C2 分間を 1 サイクル \rightarrow 95 $^{\circ}$ C15 秒間、59 $^{\circ}$ C30 秒間、72 $^{\circ}$ C1 分間を 40 サイクル \rightarrow 72 $^{\circ}$ C5 分間を 1 サイクル、とした。

(3) アガロースゲル電気泳動

前の実施例と同様に行った。

内部標準である G3PDH の cDNA 量を指標として、各サンプルの濃度を均一にした。 G3PDH を PCR 増幅し電気泳動を行ったのち、目測で DNA 量を測定し、濃度の高いものを希釈することにより濃度差を低減させた。この操作を繰り返すことにより、G3PDH の cDNA 量が電気泳動上ほとんど差がないところまで調整した。

次に、C-MAMMA1001030 遺伝子の病態での発現変化を検討するために、上記の標準化された鋳型 cDNA を用いて、C-MAMMA1001030 の PCR 反応を行った。結果を表

3に示す。

表3

病態	組織	C-MAMMA1001030 の発現の強さ				
		正常組織	病態組織			
癌(腫瘍)	前立腺	+	++			
	結腸	+	++			
	胃	+	++			
	脳	+	±			
	精巣	+	±			
アルツハイマー病	海馬	+	++			

前記実施例で示したように、 C-MAMMA1001030 は試験した全ての組織で発現している。腫瘍組織での発現を正常組織での発現と比較すると、前立腺癌、結腸癌及び胃癌では発現が増強していることが分かった。他方、脳腫瘍及び精巣癌では正常と比較して発現が減少している。また、アルツハイマー病患者の脳(前頭葉及び海馬)における C-MAMMA1001030 遺伝子の発現量を正常成人における発現量と比較した結果、アルツハイマー病患者の海馬では発現が増加していることが分かった。

本発明の C-MAMMA1001030 は癌の診断(前立腺癌、結腸癌、胃癌、脳腫瘍、及び精巣癌)やアルツハイマー病の診断、さらには予防・治療薬のスクリーニングに応用できる可能性のあることが示唆された。

産業上の利用の可能性

本発明により、新規な G 蛋白質共役型受容体 (C-MAMMA1001030)、当該蛋白質をコードする遺伝子、当該遺伝子を含むベクター、当該ベクターを含む宿主細胞、当該蛋白質の製造方法が提供された。さらに、当該蛋白質の活性を修飾する化合物のスクリーニング方法が提供された。すなわち、当該遺伝子やその翻訳産物

39

である蛋白質は、リガンドのスクリーニングや医薬品として有用なアゴニストあるいはアンタゴニストのスクリーニングに使用できる。本発明の蛋白質やその遺伝子、または蛋白質の活性を修飾する化合物は、本発明の G 蛋白質共役型受容体蛋白質が関与する疾患の新しい予防または治療剤の開発への利用が期待される。

40

請求の範囲

- 1. グアノシン三リン酸結合蛋白質共役型の受容体をコードする下記(a)から(d)のいずれかに記載のDNA。
- (a) 配列番号: 2に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするDNA。
- (b) 配列番号:1に記載の塩基配列のコード領域を含むDNA。
- (c)配列番号: 2に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失、付加および/または挿入したアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするDNA。
- (d)配列番号:1に記載の塩基配列からなるDNAにストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA。
- 2. 配列番号: 2 に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質の部分ペプチドをコードするDNA。
- 3. 請求項1または2に記載のDNAを含有するベクター。
- 4. 請求項1または2に記載のDNAまたは請求項3に記載のベクターを保持する 形質転換体。
- 5. 請求項1または2に記載のDNAによりコードされる蛋白質またはペプチド。
- 6. 請求項4に記載の形質転換体を用いて蛋白質またはペプチドを発現させる 工程、および発現させた蛋白質またはペプチドを回収する工程を含む、請求項5 に記載の蛋白質またはペプチドの製造方法。
- 7. 請求項5に記載の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニング方法であって、
- (a)請求項5に記載の蛋白質またはペプチドに被検試料を接触させる工程、
- (b) 該蛋白質またはペプチドに結合する化合物を選択する工程、を含む方法。
- 8. 請求項5に記載の蛋白質とそのリガンドとの結合を阻害する活性を有する 化合物のスクリーニング方法であって、

- (a) 被検試料の存在下で請求項5に記載の蛋白質またはその部分ペプチドにリガンドを接触させ、該蛋白質またはその部分ペプチドとリガンドとの結合活性を検出する工程、
- (b)被検試料非存在下での結合活性と比較して、工程(a)で検出された結合 活性を低下させる化合物を選択する工程、を含む方法。
- 9. 請求項5に記載の蛋白質の活性を阻害または促進する化合物をスクリーニングする方法であって、
- (a)被検試料の存在下で該蛋白質を発現する細胞に該蛋白質のリガンドを接触 させる工程、
- (b) 該リガンドの該蛋白質への結合による細胞における変化を検出する工程、
- (c)被検試料非存在下での細胞における変化と比較して、工程(b)で検出された細胞における変化を抑制または増強させる化合物を選択する工程、を含む方法。
- 10. 請求項5に記載の蛋白質に結合する抗体。
- 11. 請求項7から9のいずれかに記載のスクリーニングにより単離される化合物。
- 12. 請求項11に記載の化合物を有効成分とする医薬組成物。
- 13. 配列番号:1に記載の塩基配列からなる DNA またはその相補鎖に相補的な、少なくとも 15 ヌクレオチドの鎖長を有するヌクレオチド。

図1

	001030:(helix clone);相同性=100%	
	orphan GPCR ; 相同性= 42 %	
	N :THYROTROPIN RECEPTOR ;相同性= 24 %	
	N :FOLLICLE STIMULATING HORMONE RECEPTOR ;相同性= 26 %	
Name: LSHR_HUMA	W :LUTROPIN-CHORIOGONADOTROPIC HORMONE RECEPTOR ;相同性= 23 %	
		·
C-MAMMA1001030		
HG38	MDTSRLGVLL SLPVLLQLAT GGSSPRSGVL LRGCPTH.CH CEPDGRMLLR	
TSHR_HUMAN	MRPAD LLQLVLLLDLPRDLG GMGCSSPPCE CHOEEDFRV.	
FSHR_HUMAN	MALL LVSLLAFLSL GSGCHHR ICHCSNRVFL CQESK	
LSHR_HUMAN	.MKQRFSALQ LLKLLLLLQP PLPRALR EALCPEP.CN CVPDG	
C-MAMMA1001030		***
HG38	VDCSDLGLSE LPSNLSVFTS YLDLSMNNIS QLLPNPLPSL RFLEELRLAG	
TSHR_HUMAN	TCKDI QRIPSLPPSTOTLKLIE	
FSHR HUMAN	V TEIPSDLPRNAIELRFVL	
LSHR_HUMAN		
COMPIGNO	thordingtheory	•
C-MAMMA1001030		•
HG38	NALTYIPKGA FTGLYSLKYL ML. ONNOLRH VPTEALONLR SLOSLRLD.A	
TSHR HUMAN	THERTIPSHA FSNEPNISRI YVSIDVTLOO LESHSFYNES KVTHIEIRNT	
FSHR HUMAN	TKLRVIQKGA FSGFGDLEKI EISONDVLEV IEADVFSNLP KLHEIRIEKA	
LSHR_HUMAN	LPVKVIPSQA FRGLNEVIKI EISQIDSLER IEANAFDNLL NLSEILIQNT	
C-MAMMA1001030		
HG38	NHISYVPPSC FSGLHSLRHL WLDDNALTEI PVQAFRSLSA LQAMTLALNK	
TSHR_HUMAN	RNLTYIDPDA LKELPLLKFL GIFNTGLKMF PDLTK	•
FSHR_HUMAN	NNLLYINPEA FONLPHLOYL LISNTGIKHL P	
LSHR_HUMAN	KNLRYIEPGA FINLPGLKYL SICNTGIRKF PDVTK	
C-MAMMA1001030		
HG38	IHHIPDYAFG NLSSLVVLHL HANRIHSLGK KCFDGLHSLE TLDLNYNNLD	
TSHR_HUMAN	VYSTDIFFILEIT DNPYMTSIPV NAFQGLC.NE TLTLKLY	
FSHR_HUMAN	IHSLQKVLLDIQ DNINIHTIER NSFVGLS.FE SVILWLN	
LSHR_HUMAN	VFSSESN FILEIC DNLHITTIPG NAFQGMN.NE SVTLKLY	
C-MAMMA1001030	FEDTIATED AN AFT OF 1001 AND OTDER AND 100 ATT AND THE TANK THE	
HG38	EFPTAIRTLS NLKELGFHSN NIRSIPEKAF VGNPSLITIH FYDNPIQFVG	
TSHR_HUMAN		
FSHR_HUMAN	KN GIQEIHNCAF NG.TQLDELN LSDN	
LSHR_HUMAN	GN GFEEVQSHAF NG.TTLTSLE LKEN	
C-MAMMA1001030		
HG38	RSAFOHLPEL RTLTLNGASQ ITEFPOLTGT ANLESLTLTG AQISSLPQTV	
TSHR HUMAN	KYLTVI DKDAFGGVYS GPSLLDVSQT SVTALPSKG	•
FSHR HUMAN	NNLEEL PNDVFHGAS. GPVILDISRT R	0
LSHR HUMAN	VHLEKM HNGAFRGAT. GPKTLDISST KLQALPSYG	
raw_unan	VILENT INDAPROAT. OFKILDISSI KLUALPSYG	

図2

C-MAMMA1001030	A TOTAL OF THE PARTY PARTY OF THE PARTY OF T
HG38	CNOLPHLOVE DESYNLEDE PSFSVCOKEQ KIDERHNEIY EIKVOTFOOL
TSHR_HUMAN	LEHLKELIAR N.TWT.LKKL PLS LSFLHLTRAD
FSHR_HUMAN	LENLKKLRAR S.TYN.LKKL PTL EKLVALMEAS
LSHR_HUMAN	LESIQRLIAT S.SYS.LKKL PSR ETFVNLLEAT
C-MAMMA1001030	
HG38	LSLRSLNLAW NKIAIIHPNA FSTLPSLI KLDLSSNLLS SFPITGLHGL
TSHR_HUMAN	LSYPSHCCA FKNOKKIRGI LESLMONESS MOSLRORKSV
FSHR_HUMAN	LTYPS HCCA FAN WRRQ
LSHR_HUMAN	LTYPS HCCA FRNLPTKE
C-MAMMA1001030	
HG38	THLKLTGNHA LOSLISSENF PELKVIEMPY AYOCCAFGVC ENAYKISNOW
TSHR_HUMAN	NALNSPLHOE YEENLGDSIV GYKEKSKF.Q DTHNNAHYYVFFEE
FSHR_HUMAN	IS ELHPICNKSI LRQEVDY MTQTRGQRSSLAED
LSHR_HUMAN	QN FSHSISENFS KQCEST.V.R KVSNKTLYSSMLAE
C-MAMMA1001030	
HG38	NKGDN.SSMD DLHKKDAGMF QAQDERDLED FLLDFEEDLK ALHSVQCSPS
TSHR_HUMAN	QEDEIIGFGQ ELKNPQEETL QAFDSH YDYTICGDSEDMVCTPK
FSHR_HUMAN	NESS YS RGFDMT.YTE FDYDLCNEV VDVTCSPK
LSHR_HUMAN	SEL SGWD YEYGFCLPKTPRCAPE
	######## TM1 ###########################
C-MAMMA1001030	LLSVLC MGLVLLTVFA GGPVPLPPVK
HG38	PGPFKPCEHL LDGWLIRIGY WTIAVLALTC NALVTSTVFR S.PLYISPIK
TSHR_HUMAN	SDEFNPCEDI MGYKFLRIVV WFVSLLALLG NVFVLLILLT S.HYKLNVPR
FSHR_HUMAN	PDAFNPCEDI MGYNILRVLI WFISILAITG NIIVLVILTT S.QYKLTVPR
LSHR_HUMAN	PDAFNPCEDI MGYDFLRVLI WLINILAIMG NMTVLFVLLT S.RYKLTVPR
•	##### TM2 ##############################
C-MAMMA1001030	FVVGAIAGAN TLTGISCGLL ASVDALTFGQ FSEYGARWET GLGCRATGFL
HG38	LLIGVIAAVN MLTGVSSAVL AGVDAFTFGS FARHGAWWEN GVGCHVIGFL
TSHR_HUMAN	FLMCNLAFAD FCMGMYLLLI ASVDLYTHSE YYNHAIDWQT GPGCNTAGFF
FSHR_HUMAN	FLMCNLAFAD LCIGIYLLLI ASVDIHTKSQ YHNYAIDWQT GAGCDAAGFF
LSHR_HUMAN	FLMCNLSFAD FOMGLYLLLI ASVDSQTKGQ YYNHAIDWOT GSGCSTAGFF
	#####TM3###############################
C-MAMMA1001030	AVLGSEASVL LLTLAAVQCS VSVSCVRAYG KSPSLGSVRA GVLGCLALAG
HG38	SIFASESSVF LLTLAALERG FSVKYSAKFE TKAPFSSLKV IILLCALLAL
TSHR_HUMAN	TVFASELSVY TLTVITLERW YAITFAMRLD RKIRLRHACA IMVGGHVCCF
FSHR_HUMAN	TVFASELSVY TLTAITLERW HTITHAMOLD CKVQLRHAAS VMVMGWIFAF
LSHR HUMAN	TVFASELSVY TLTVITLERW HTITYAIHLD OKLRLRHAIL IMLGGWLFSS

図3

	#########				5 #########		
C-MAMMA1001030	LAAALPLASV (
HG38	TMAAVPLLGG S						
TSHR_HUMAN	LLALLPLVGI S						
FSHR_HUMAN	AAALFPIFGI S				-	9	
LSHR_HUMAN .	LIAMLPLVGV S	SNYMKVSICF	PMDVETTL	SQVYILTILI	LNVVAFFIIC		
	####		###	##### TM6 #	##########		.=
C-MAMMA1001030	GAYIKLYCDL F						
HG38	IAYTKLYCNL C	D.KGDLENIW	DCSMVKHIAL	LLFTNCILNC	PVAFLSFSSL		•
TSHR_HUMAN	CCHVKIYITV F	RNPQYNPGDK	DTKIAKRMAV	LIFTDFICMA	PISFYALSAI		
FSHR_HUMAN	GCYIHIYLTV R	RNPNIVSSSS	DTRIAKRMAM	LIFTDFLOMA	PISFFAISAS	•	
LSHR_HUMAN	ACYIKIYFAV F	RNPELMATNK	DTKIAKKMAI	LIFTDFTCMA	PISFFAISAA		
	##	********	M7 ######	H####			
C-MAMMA1001030	LGLFPVTPEA V				I PRI RPRAGO		
HG38	INLTFISPEV I					•	•
TSHR HUMAN	LNKPLITVSN S						
FSHR HUMAN	LKVPLITVSK A						
LSHR_HUMAN	FKVPLITVTN S		141				4
0.0000000000000000000000000000000000000	CODI AVALACI E		OA! VACCOVO	LILEACEACD	DDC: ETVCED		
C-MAMMA1001030	SGPLAYAAAG E						
HG38						* * *	÷
TSHR_HUMAN							
FSHR_HUMAN							
LSHR_HUMAN			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	CONTRACTION	KNUFSATT		
C-MAMMA1001030	SVTLISCOOP G	SAPRLEGSHC	VEPEGNHFGN	POPSMDGELL	LRAEGSTPAG		
HG38	DVEKQSC		DSTQA	LVTFTSSSIT	YDLPPSSVPS		•
TSHR_HUMAN	DIQVQKV		THDMR	QGLHNMEDVY	ELIENSHLTP		
FSHR_HUMAN	HINTHPRN		GHCSS	APRVTNGSTY	ILVPLSHLAQ		
LSHR_HUMAN	SNCKNGF		TGSNK	PSQSTLKLST	LHCQGTALLD		
C-MAMMA1001030	GGLSGGGGFQ P	SGLAFASHV					
HG38	PAYPVTESCH L						
TSHR HUMAN	KKQGQISEEY M	QTVL					
FSHR HUMAN	N						. *
LSHR HUMAN	KTRYTEC						

1/13

SEQUENCE LISTING

<110> Helix Research Institute

<120> Novel G protein-coupled receptors and genes encoding them, and their production and use.

<130> H1-107PCT12

<140>

<141>

<150> JP 1999-248036

<151> 1999-07-29

<150> JP 1999-300253

<151> 1999-08-27

<150> JP 2000-118776

<151> 2000-01-11

<150> JP 2000-183767

<151> 2000-05-02

<150> US 60/159,590

<151> 1999-10-18

<150> US 60/183, 322

<151> 2000-02-17

<160> 24

<170> PatentIn Ver. 2.1

⟨210⟩ 1

<211> 1681

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 1

3/13

tcttcaaccc ccacttccgg gatgaccttc ggcggcttcg gccccgcgca ggggactcag 840 ggcccctagc ctatgctgcg gccggggagc tggagaagag ctcctgtgat tctacccagg 900 ccctggtagc cttctctgat gtggatctca ttctggaagc ttctgaagct gggcggcccc 960 ctgggctgga gacctatggc ttcccctcag tgaccctcat ctcctgtcag cagccagggg 1020 ccccaggct ggagggcagc cattgtgtag agccagaggg gaaccacttt gggaaccccc 1080 aaccctccat ggatggagaa ctgctgctga gggcagaggg atctacgcca gcaggtggag 1140 gcttgtcagg gggtggcggc tttcagccct ctggcttggc ctttgcttca cacgtgtaaa 1200 tatecetece cattettete trecetete trecettree tetetecece teggtgaatg 1260 atggctgctt ctaaaacaaa tacaaccaaa actcagcagt gtgatctata gcaggatggc 1320 ccagtccctg gctccactga tcacctctct cctgtgacca tcaccaacgg gtgcctcttg 1380 gcctggcttt cccttggcct tcctcagctt caccttgata ctgggcctct tccttgtcat 1440 gtctgaagct gtggaccaga gacctggact tttgtctgct taagggaaat gagggaagta 1500 aagacagtga aggggtggag ggttgatcag ggcacagtgg acagggagac ctcacagaga 1560 aaggcctgga aggtgatttc ccgtgtgact catggatagg atacaaaatg tgttccatgt 1620 accattaatc ttgacatatg ccatgcataa agacttccta ttaaaataag ctttggaaga 1680 1681

⟨210⟩ 2

<211> 395

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 2

Leu Leu Ser Val Leu Cys Asn Gly Leu Val Leu Leu Thr Val Phe Ala

5

10

														•	
G1	y _. G1;	y Pro	o Vai	l Pro	o Leu	Pro	Pro	Val	Lys	Phe	Val	·Val	Gly	Ala	Ile
			20) ,		•		25	;				30		
										•	ē .	•			
Ala	a Gl	y Ala	a Asr	Thi	Leu	Thr	Gly	Île	Ser	Cys	Gly	Leu	Leu	Ala	Ser
		38	5				40		•			45			
Va)	l Asp	Ala	Leu	Thr	Phe	Gly	Gln	Phe	Ser	Glu	Tyr	Gly	Ala	Arg	Trp
	50)				55	•		٠,		60		•		
Glu	ı Thr	Gly	Leu	Gly	Cys	Arg	Ala	Thr	Gly	Phe	Leu	Ala	Val	Leu	Gly
65					70					75			•		80
									•						
Ser	Glu	Ala	Ser	Val	Leu	Leu	Leu	Thr	Leu	Ala	Ala	Val	Gln	Cys	Ser
				85					90					95	
													•		
Val	Ser	Val	Ser	Cys	Val	Arg	Ala	Tyr	Gly	Lys	Ser	Pro	Ser	Leu	Gly
			100			-	,	105					110		
Ser	Val	Årg	Ala	Gly	Val	Leu	Gly	Cys	Leu	Ala	Leu	Ala	Gly	Leu	Ala
		115					120					125			
Ala	Ala	Leu	Pro	Leu	Ala	Ser	Val	Gly	Glu	Tyr	Gly	Ala	Ser	Pro	Leu
•	130					135					140		٠.		
											,				
Cys	Leu	Pro	Tyr	Ala	Pro	Pro	Glu	Gly	Gln	Pro	Ala	Ala	Leu	Gly	Phe

Thr	Val	Ala	Leu	Val	Met	Met	Asn	Ser	Phe	Cys	Phe	Leu	Val	Val	Ala
				165					170			•		175	

Gly Ala Tyr Ile Lys Leu Tyr Cys Asp Leu Pro Arg Gly Asp Phe Glu 180 185 190

Ala Val Arg Asp Cys Ala Met Val Arg His Val Ala Trp Leu Ile Phe 195 200 205

Ala Asp Gly Leu Leu Tyr Cys Pro Val Ala Phe Leu Ser Phe Ala Ser 210 215 220

Met Leu Gly Leu Phe Pro Val Thr Pro Glu Ala Val Lys Ser Val Leu 225 230 235 240

Leu Val Val Leu Pro Leu Pro Ala Cys Leu Asn Pro Leu Leu Tyr Leu 245 250 255

Leu Phe Asn Pro His Phe Arg Asp Asp Leu Arg Arg Leu Arg Pro Arg 260 265 270

Ala Gly Asp Ser Gly Pro Leu Ala Tyr Ala Ala Ala Gly Glu Leu Glu
275 280 285

Lys Ser Ser Cys Asp Ser Thr Gln Ala Leu Val Ala Phe Ser Asp Val

6/13

290

295

300

Asp Leu Ile Leu Glu Ala Ser Glu Ala Gly Arg Pro Pro Gly Leu Glu 305 310 315 320

Thr Tyr Gly Phe Pro Ser Val Thr Leu Ile Ser Cys Gln Gln Pro Gly
325 330 335

Ala Pro Arg Leu Glu Gly Ser His Cys Val Glu Pro Glu Gly Asn His

340 345 350

Phe Gly Asn Pro Gln Pro Ser Met Asp Gly Glu Leu Leu Leu Arg Ala 355 360 365

Glu Gly Ser Thr Pro Ala Gly Gly Gly Leu Ser Gly Gly Gly Phe
370 375 380

Gln Pro Ser Gly Leu Ala Phe Ala Ser His Val 385 390 395

⟨210⟩ 3

⟨211⟩ 30

<212> RNA

<223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized oligo-cap linker sequence

7/13

⟨400⟩ 3 30 agcaucgagu cggccuuguu ggccuacugg <210> 4 <211> 42 <212> DNA <223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized oligo(dT) primer sequence <400> 4 42 gcggctgaag acggcctatg tggccttttt ttttttttt tt <210> 5 <211> 21 <212> DNA <223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se quence **<400>** 5 21 agcatcgagt cggccttgtt g ⟨210⟩ 6 <211> 21 <212> DNA $\langle 223 \rangle$ Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se quence

⟨400⟩ 6

gcggctgaag acggcctatg t

9/13

⟨211⟩ 17

<212> DNA

<223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se quence

<400> 10

caggaaacag ctatgac

17

<210> 11

<211> 20

<212> DNA

<223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se quence

<400> 11

tctccgtctc ctgtgtccgg

20

⟨210⟩ 12

⟨211⟩ 20

<212> DNA

<223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer sequence

<400> 12

tactgtcccg tggccttcct

20

<210> 13

⟨211⟩ 20

<212> DNA

8/13

⟨210⟩ 7 <211> 20 -<212> DNA <223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se quence <400>7 20 tacggaagtg ttacttctgc ⟨210⟩ 8 ⟨211⟩ 20 <212> DNA <223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se quence ⟨400⟩ 8 20 tgtgggaggt tttttctcta ⟨210⟩ 9 ⟨211⟩ 17 <212> DNA (223) Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se

17

⟨210⟩ 10

gttttcccag tcacgac

quence

⟨400⟩ 9

quence

10/13

<223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se quence <400> 13 ctcctgtcag cagccagggg 20 <210> 14 <211> 20 <212> DNA <223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se quence <400> 14 cctgtgacca tcaccaacgg 20 ⟨210⟩ 15 <211> 20 <212> DNA <223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se quence **<400> 15** agagaggtga tcagtggagc 20 ⟨210⟩ 16 ⟨211⟩ 20 <212> DNA

<223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se

11/13

<400> 16

atgagggtca ctgaggggaa

20

<210> 17

<211> 20

<212> DNA

 $\langle 223 \rangle$ Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se

quence

<400> 17

gaggagcccg tctgcgaaga

20

<210> 18

<211> 20

<212> DNA

 $\langle 223 \rangle$ Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se

quence

<400> 18

cgctgcactg cactgcggcc

20

<210> 19

<211> 20

<212> DNA

<223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se

quence

<400> 19

aaagaactgc tcctcagtgg

<210> 20

<211> 20

<212> DNA

 $\ensuremath{\texttt{\langle 223\rangle}}$ Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se

quence

<400> 20

tttatgtttc aggttcaggg

20

<210> 21

<211> 20

<212> DNA

 $\langle 223 \rangle$ Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se

quence

<400> 21

gccctggtag ccttctctga

20

<210> 22

<211> 20

<212> DNA

 $\langle 223 \rangle$ Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se

quence

⟨400⟩ 22

ctggctgctg acaggagatg

20

⟨210⟩ 23

13/13

<211> 20

<212> DNA

<223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se
quence

<400> 23

accacagtcc atgccatcac

20

<210> 24

⟨211⟩ 20

<212> DNA

<223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized primer se
quence

⟨400⟩ 24

tccaccaccc tgttgctgta

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/05070

A. CLASS Int.	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 C12N15/12, C12N15/63, C12P2 A61P35/00, A61P25/28,G01N3	21/02, C07K14/705, C07K16 3/566, G01N33/50, G01N33	/28, A61K45/00, /15						
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
	SSEARCHED								
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ Cl2N15/12, Cl2N15/63, Cl2P21/02, C07K14/705, C07K16/28, A61K45/00, A61P35/00, A61P25/28, G01N33/566, G01N33/50, G01N33/15								
	ion searched other than minimum documentation to the								
	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/DDBJ/GeneSeq, MEDLINE								
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	·							
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.						
PX	EP, 950711, A2 (AKZO NOBEL NV), 20 October, 1999 (20.10.99) & JP, 2000-125884, A	9	1-3,8,10,13						
х	GENOME RESEARCH, Vol.6, No.9, (1996), pp.807-828, Hiller LD et al., "Generation and Analysis of 280000 Human Expressed Sequence Tags".								
A .	BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL REVOL.247, No.2, pp.266-270, McDonald T et al., "Identific orphan G protein-coupled recept hormone receptor subfamily."	ation and cloning of an	1-13						
A	WO, 99/15660, A (MERCK & CO., 1 01 April, 1999 (01.04.99) & EP, 1017811, A	INC.),	1-13						
A	WO, 99/48921, A (THE BOARD OF TRUS UNIVERSITY), 01 April, 1999 (01 (Family: none)		1-13						
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.							
"A" docume consider date "L" docume cited to	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not ed to be of particular relevance locument but published on or after the international filing nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is							
"O" docume means "P" docume than the	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other nt published prior to the international filing date but later priority date claimed	combined with one or more other such combination being obvious to a person document member of the same patent fi	documents, such skilled in the art amily						
20 0	ctual completion of the international search ctober, 2000 (20.10.00)	Date of mailing of the international search 31 October, 2000 (31							
	ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer							
Facsimile No		Telephone No.							

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP00/05070

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to EP, 881289, A2 (SMITHKLINE BEECHAM CORP), 02 December, 1998 (02.12.98) & US, 5858716, A & JP, 11-009289, A & JP, 2000-083684, A A WO, 99/15545, A (MERCK & CO., INC.), 01 April, 1999 (01.04.99) & EP, 1017709, A	L3
01 April, 1999 (01.04.99)	
	13

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ Cl2N15/12, Cl2N15/63, Cl2P21/02, C07K14/705, C07K16/28, A61K45/00, A61P35/00, A61P25/28, G01N33/566, G01N33/50, G01N33/15

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

I n t. C 1 C12N15/12, C12N15/63, C12P21/02, C07K14/705, C07K16/28, A61K45/00, A61P35/00, A61P25/28, G01N33/566, G01N33/50, G01N33/15

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/DDBJ/GeneSeq, MEDLINE

	5と認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PX	EP, 950711, A2 (AKZO NOBEL NV) 20.10月.1999 (20.10.99) & JP, 2000-125884, A	1-3, 8, 10, 13
X	GENOME RESEARCH, Vol. 6, No. 9, (1996), P. 807-828, Hiller LD, et. al., "Generation and Analysis of 280000 Human Expressed Sequence Tags".	1, 3
·	×	

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 20.10.00 国際調査報告の発送日 31.10.00 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 単便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3488

C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS (1998), Vol. 247, No. 2, p. 266-270, McDonald T, et.al., "Identification and cloning of an orphan G protein-coupled receptor of the glycoprotein hormone receptor subfamily."	1-13
A	WO, 99/15660, A (MERCK & CO., INC.) 1.4月.1999 (01.04.99) & EP, 1017811, A	1-13
A	WO, 99/48921, A (THE BOARD OF TRUSTEES OF THE LELAND JUNIOR UNIVERSITY) 1.4月.1999 (01.04.99) (ファミリーなし)	1-13
A	EP, 881289, A2 (SMITHKLINE BEECHAM CORP) 2.12月.1998 (02.12.98) & US, 5858716, A & JP, 11-009289, A & JP, 2000-083684, A	1-13
. A	WO, 99/15545, A (MERCK & CO., INC.) 1.4月.1999 (01.04.99) & EP, 1017709, A	1-13
		·
÷		

			THE WAY	= 	ME TO STREET	A STATE OF THE STA
	26 (1970 MI)		7			
1.3		÷				
3.					•	•
1		ξ ₁				4
1	() No. 10 ()					***
1	*			•	·	y
			•			v V
		ig.			0	*
1					·	
				*		* .
						· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
10		•		. •		Pro Pro
				*		***
1						
						* +,
					•	**************************************
	다시 보고 수 없는 기계가 되었다.		.*		8	in the second se
			· ia ,			
		ė,			*	
3						Adv.
		9 m . 9 m . m . m				. 17
		-0				
						3 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	The second second				· ()	
1						*****
Ala:					1	* ·
			*			en e
		÷ . 2				
H.		, v.	4			
				ę.		- 4
1						T. C.
					10.7	
	•					1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
l l						* 4
	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	÷ '				
		.,* &•				
						The state of the s
					* ×	
						**
				· · · · · ·		
1	·)					W. J. W.
						* *
	The second of th	5				
4	*					
		÷ .				
				h.		
**	**					
						i
				,		e de
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				in the second se
E	<u> </u>	مري بنامة على بناها		W		RECEIVED TO THE RESERVE OF THE PERSON OF THE